

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

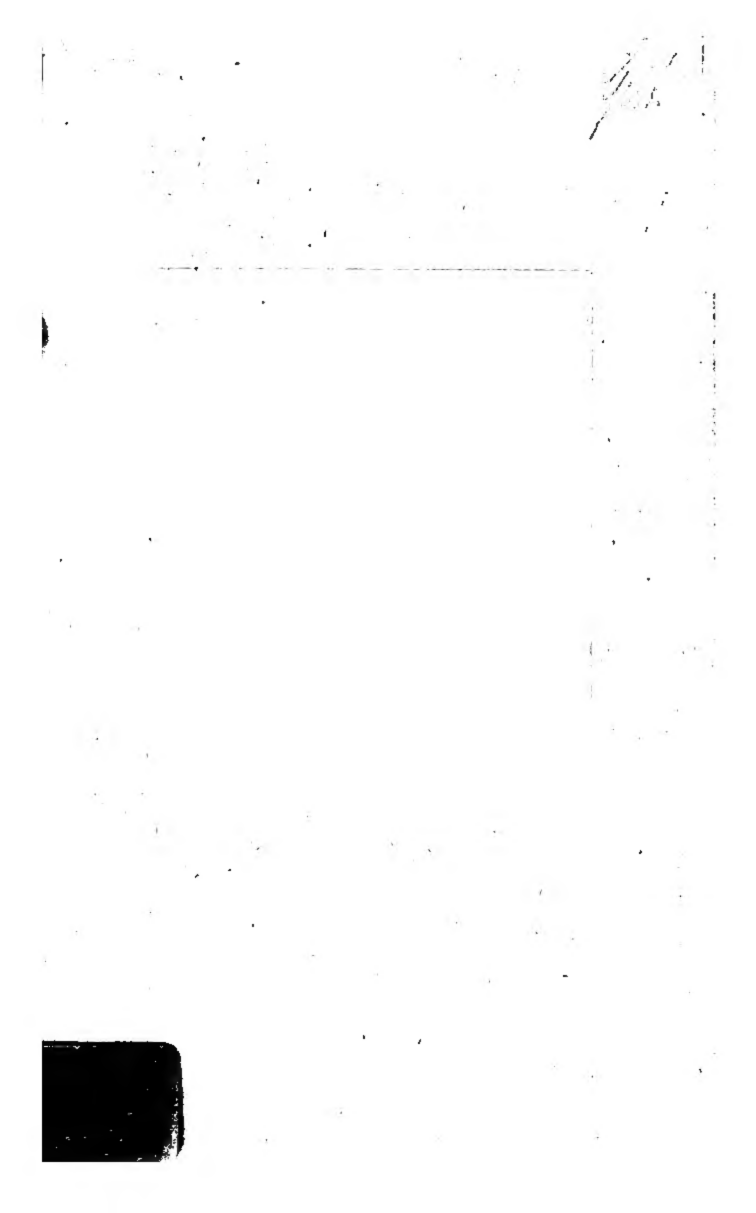
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



·A613



ANNALEN

DER

PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXIV.



ANNALEN

ANTALENT

DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

VIERUNDZWANZIGSTER BAND.

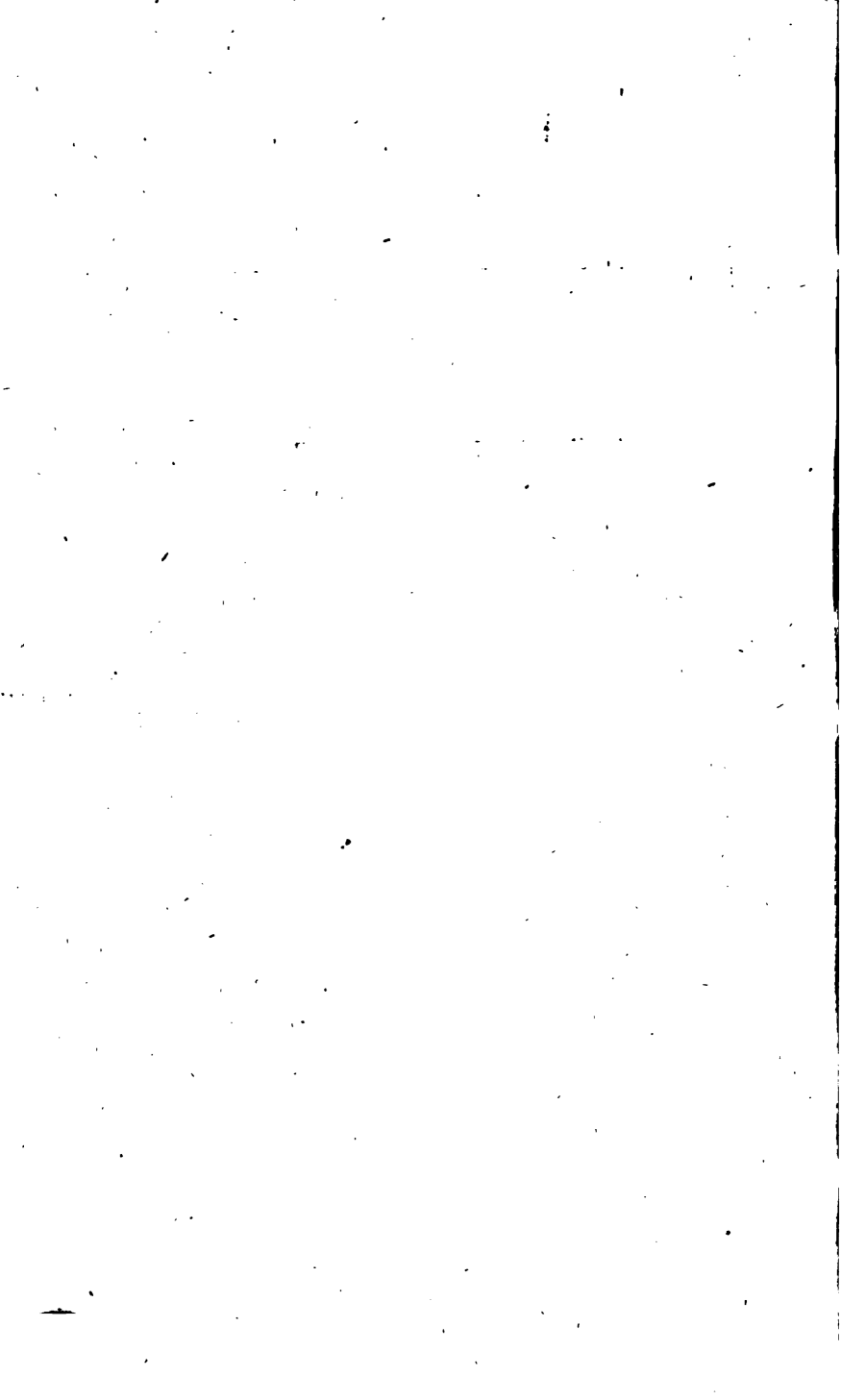
DER GANZEN FOLGE HUNDERTSTER.

NERST SECHS KUDERETAREIN

LEIPZIG, 1832.

١

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.



Inhalt

des Bandes XXIV der Annalen der Physik und Chemie.

Erstes Stück.

	s.	eite
I.	Ueber das Entstehen des Organischen aus einsacher sicht- barer Materie, und über die organischen Molecüle und Ato-	
	men insbesondere, als Erfahrungsgegenstände, nebst Betrach- tungen über die Sehkraft des menschlichen Auges; von	
	C. G. Ehrenberg.	1
11.	Verhältnisse der in den letzten vierzig Jahren zu Palermo	
	beobachteten Erdstöße, in Bezug auf ihre Richtung, Ver-	
	theilung nach den Jahreszeiten und fragliche Einwirkung auf	•
	den Barometerstand; von F. Hoffmann	49
III.	Ueber das im mittelländischen Meer entstandene vulcanische	
	Eiland, genannt Corrao, Nerita, Isola Ferdinandea, Gra-	
•	ham Island, Hotham Island und Julia, nebst einigen Nach-	
	richten über andere kraterförmige Inseln	65
IV.	Ueber die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases	
	und über die Verbindung desselben mit andern Körpern;	
	von Heinrich Rose	09
	Selbstentzündlicher Phosphorwasserstoff, Zusammen-	
	setzung und specifisches Gewicht, S. 109 Phos-	
	phorwasserstoffgas aus phosphoriger Säure, Zusam-	

menserang und specimentes devicus, D. 120. — 190-	
merie beider Gase, S. 131. — Phosphorwasserstoff-	
gas aus unterphosphoriger Säure, S. 133 — aus Phos-	
phorkalk durch Chlorwasserstoffsäure, S. 134 - aus	
phosphorig und unterphosphorigsauren Salzen, S. 135.	
- Verbindungen des Phosphorwasserstoffgases, S. 137.	
- Titanchlorid - Phosphorwasserstoff, S. 141 Titan-	
chlorid-Chlorwasserstoff-Phosphorwasserstoff, S. 143.	
- Titanchlorid-Ammoniak, S. 145 Titanchlorid-	•
Chlorwasserstoff-Ammoniak, S. 148. — Jodwasserstoff-	
Phosphorwasserstoff, S. 151. — Umwandlung des einen Phosphorwasserstoffs in den andern, und umge-	
kehrt, ohne Zersetzung. S. 156 und 142. — Zinnchle-	
rid-Phosphorwasserstoff, S. 159. — Zinnchlorid-Am-	
moniak, S. 163. — Antimonsuperchlorid-Phosphorwas-	
serstoff, S. 165. — Antimonsuperchlorid-Ammoniak,	
S. 165.	•
V. Ueber die Oxalsäure; von E. Turner	166
VI. Vermischte chemische Notizen; von Liebig und Wöhler.	167
7) Cyan-Schwelelwasserstoffsäure, S. 167. — 8) Naph-	
thalinschwefelsäure, S. 169. — 9) Aetherbildung durch	
Fluorbor, S. 171. — 10) Barytsuperoxyd, S. 172.	•
VII. Ueber das Paraffin and das Eupion, Vorwort zu dem nach-	•
folgenden Aufsatz	
VIII. Analyse des Paraffins; von Jules Gay-Lussac	
IX. Ueber die quantitative Bestimmung des Chinins und Cincho-	
nins in einer käuslichen Chinarinde; von G. W. Scharlau.	-181
X. Ueber das neuste Mikroskop, von Pistor und Schiek in	
Berlin, gesertigt im Januar 1832	188
XI. Notizen.	

Zweites Stück,

	Seite
I. Zur Bestimmung der magnetischen Inclination eines Orvon Peter Riefs.	
II. Ueber die Verthellung des atmosphärischen Drucks in d	•
jährlichen Periode, und barometrisches Nivelliren der Eh	· 6-
nen; von H. W. Dove	
III. Neue Beiträge zu Chladni's Verzeichnissen von Feuerm	_
teoren und herabgefallenen Massen. Achte Lieferung. V	on ¹
K. E. A. v. Hoff.	. 221
IV. Krystallisirter wasserhaltiger kohlensaurer Kalk	. 242
V. Ueber die Verbindungen, welche durch die Einwirkung d	e s ' '
Chlors auf Alkohol, Aether, ölbildendes Gas und Essi	
geist entstehen; von Justus Liebig.	
Sogenannter Sauerstoffather, S. 245 Wirkung d	es ·
Chlors auf den Alkohol, S. 250. — Darstellung d	les · ·
Chlorals, S. 252 Eigenschaften desselben, S. 25	5.
- Neuer Chlorkohlenstoff; Zersetzungsproduct d	es
Chlorals, S. 259 Ameisensäure, zweites Ze	ir-
setzungsproduct des Chlorals, S. 265. — Zusamme	
setzung des Chlorals, S. 267. — Untersuchung d	• •
aus dem Chloral entstehenden weißen Körpe	
S. 271. — Oel des ölbildenden Gases, S. 275.	•
Chlor und Aether, S. 283 Schwerer Salzäth	er ·
S. 284. — Chlor und Essiggeist, S. 285. — Zusar	m-
mensetzung des Essiggeistes, S. 290 Zusamme	n-
setzung der Chlorverbindung aus demselben, S. 29	3. ·
- Nachschrift, S. 294.	•
VI. Ueber die Zusammensetzung des Phosphorwasserstofig	'a-
ses und über die Verbindungen desselben mit anderen Kö	
pern; von Heinrich Rose. (Schluß.)	
Chloraluminium-Phosphorwasserstoff, S. 295. — Chlo	
aluminium - Ammoniak, S. 298. — Eisenelilorid - Ar	
moniak, S. 301. — Chromchlorür und Phosphorwa	•
serstoff, S. 302. — Chlorschwefel und Phosphorwa	
serstoff, S. 303. — Chlorphosphor und Phospho	

VIII

magaziaff S 207 Dhaanharahlariin Ammaniak	Seite
wasserstoff, S. 307. — Phosphorchlorür-Ammoniak,	
S. 308. — Phosphorchlorid-Ammeniak, S. 311. —	۱,
Schwefelkalium und Phosphorwasserstoff, S. 313. —	
Phosphormetalle auf nassem Wege bereitet, S. 318.	ı
- Phosphormetalle auf trocknem Wege bereitet, S. 328.	
- Allgemeine Bemerkungen über die Wesserstoffver-	
bindungen, S. 336.	
VII. Bromkiesel und bromwasserstoffsaurer Phosphorwasser-	
stoff; von Sérullas	341
Jodwasserstoffsaurer Phosphorwasserstoff	345
VIII. Ueber den Wasserstoffschwesel; von Thénard	350
IX. Ueber die Erzeugung von Ammoniak durch Einwirkung	
von Schwefelwasserstoff auf Salpetersäure; von J. F. W.	
	354
X. Ueber das gewöhnliche kohlensaure Ammoniak; von C.	
	357
XI. Vermischte chemische Bemerkungen; von J. Liebig	361
Chlorjod, S. 361. — Jodsaures Natron; Baryt und	
Strontian zu scheiden; Jodsäure, S. 362. — Chlorsau-	
res Kali, S. 363. — Berlinerblau; Chromgelb, Schwe-	
felbarium und Schweselstrontium, S. 364. — Cyan-	ı
·	
quecksilber, S. 365. — Aetzkali, S. 366.	
XII. Kalk im krystallisirten einfach kohlensauren Natron; beob-	987
achtet von G. N. Bauer.	901
XIII. Versuche über die desinsicirende Wirkung einer erhöhten	050
Temperatur; von W. Henry	370
XIV. Ueber die Wirkung des gerösteten Kaffees auf thierische	
und pflänzliche Ausdünstungen. Vorwort zu dem folgenden	•
Aufsatz	
Koffein, aromatische und Gerbstoff-Kaffeesäure	377
XV. Bemerkungen über die von Hrn. Dr. Weiss am Kaffee	
beobachtete Eigenschaft, animalische und vegetabilische Efflu-	
, vien zu zerstören, von G. Schweitzer	380
XVI. Beitrag zur Kenntniss der Krystallisation des gediegenen	
Silbers; von C. Naumann	384

XVII. Ueber eine neue Art von Farbenverwandlung am Hya-	GEILL
zinth; von G. F. Richter.	386
XVIII. Ueber den Uwarowit, eine neue Mineralspecies, von H.	
Hess in St. Petersburg.	388
XIX. Auszug eines Schreibens des Hrn. Prof. Neumann an	
Prof. Weils	390
XX. Preisfragen der Fürstl. Jablonowsky'schen Gesellschaft zu	
Leipzig, für die Jahre 1832, 1833 und 1834, aus der Phy-	
sik und Mathematik.	393
XXI. Programm der K. Academie der Wissenschaften zu St.	
Petersburg	395
Drittes Stück.	
I. Ueber Vocaltöne und Zungenpseisen; von R. Willie	397
II. Von den Combinationstönen; von G. G. Hällström	
III. Ueber das sogenannte Trevelyan-Instrument; von G. W.	
Muncke.	466
V. Ueber die elektromotorische Kraft des Magnetismus; von	
L. Nobili und V. Antinori.	473
V. Ueber den Magneto-Elektrismus, im Gegensatz des Elektro-	
Magnetismus; von G. F. Pohl	489
VI. Ueber die Umbildung der Cyanwasserstoffsäure und der	•
Cyanüre in Ammoniak und Ameisensäure, von Hrn. J.	
Pelouze	505
Viertes Stück.	
I. Chemische Untersuchungen, als Beiträge zur Physiologie	
der Cholera; von C. Wittstock	509
II. Nachträgliche Bemerkungen über das Vorhandenseyn von	
freier Säure in dem venösen Menschenblut; von R. Her-	
	533
	539
	550

	Seite
V. Ueber das Athemholen der niederen Thiere; von G. R.	
Treviranus	558
VI. Beschreibung einer Methode, die Menge der in der Atmo-	
sphäre enthaltenen Kohlensäure zu bestimmen; von C.	
Brunner	569
VII. Ueber die künstliche Erzeugung von krystallisirtem kohlen-	
sauren Kalk und über zwei Verbindungen dieses Salzes mit	
Wasser	575
VIII. Ueber verschiedene Kohlenwasserstoff-Verbindungen; von	•
J. Dumas.	580
IX. Untersuchung der holländischen Flüssigkeit; von J. Dum as.	582
X. Ueber die Schnell-Essigfabrication; von C. Wagenmann.	594
XI. Ueber Sauerstoffäther und verwandte Gegenstände; von	•
J. W. Döbereiner.	603
XII. Ueber die Fabrication der englischen Schwefelsäure ohne	
Salpeter; yon G. Magnus	610
XIII. Ueber die Erregung elektrischer Ströme durch andere	
Ströme dieser Art; von Becquerel und Ampèré	612
XIV. Neue elektromagnetische Versuche und physikalische Theo-	,
rie des Rotations-Magnetismus; von L. Nobili und V. An-	_
tinori	621
XV. Ueber Elektro Magnete	632
XVI. Ueber eine neue Eigenschaft der Sonnenwärme; von	
Hrn. Melloni.	640
XVII. Apparat zum Filtriren in höherer Temperatur; von K.	
Marchand ,	649
XVIII. Molybdän und Kupfer im Meteoreisen	651
XIX. Ueber die Zersetzung, welche das zweite Schwefelsäure-	_
hydrat (HS) durch die Wärme erleidet; von H. Hess in	
St. Petersburg.	652

ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

JAHRGANG 1832, ERSTES STÜCK.

I. Ueber das Entstehen des Organischen aus einfacher sichtbarer Materie, und über die organischen Molecülen und Atomen insbesondere,
als Erfahrungsgegenstände, nebst Betrachtungen über die Sehkraft des menschlichen
Auges;

con C. G. Ehrenberg.

Es hat Physiker gegeben, welche die Größe der Elementartheilchen der Körper für gar nicht so sehr klein hielten, dass sie den menschlichen Sinnen unerreichbar wären, und es hat Chemiker gegeben, welche die Wechselverbindungen der Urstoffe oder einfachen Materien, bis zur Bildung lebendiger Organismen zu verfolgen für möglich gehalten, ja sogar in die Reihe der Erfahrungen gestellt haben. Andere haben einen eigenen Gährungsprocess zu erkennen geglaubt, dessen Product die Bildung. kleiner Thier- und Pslanzen-Körper sey und den man mit dem Namen der Infusionsgährung belegt hat. Die Wahrscheinlichkeit der Erlangung organischer Körper auf chemisch-synthetischem Wege hat sich in der neuern Zeit dadurch besonders verbreitet, weil man einzelne organische Producte auf chemischem Wege ganz gleichartig synthetisch darzustellen gewonnen hatte und galvanische Processe oder Haarröhrchen-Wirkungen wahrnahm, welche gewissen organischen Erscheinungen sehr ähnlich, vielleicht ganz gleich sind. Da dieser Gegenstand einer der interessantesten und wichtigsten der menschlichen Forschungen ist, und Hoffnung zu großen, nahe liegenden Resultaten gegeben hat, so dürfte es, um die Forschungen auf dem richtigen Wege zu erhalten, nützlich seyn, im Kreise der Physiker und Chemiker auf einige physiologische Untersuchungen aufmerksam zu machen, welche ich in der Academie der Wissenschaften zu Berlin vorgetragen, und im vorigen Jahre in einer zoologischen Schrift bekannt gemacht habe, deren Mittheilung auch bereits auszugsweise in auswärtigen physikalischen Journalen erfolgt ist, die ich aber, des richtigen Ausdruckes halber, lieber selbst in ein physikalisches Gewand einzukleiden versuchen will.

I. Beitrag zur Critik der Generatio aequivoca.

Ich habe mich seit einer langen Reihe von Jahren damit beschäftigt, die Bedingungen der Generatio spontanea der organischen Körper zu verfolgen. Zu diesem Zwecke war es nöthig, diejenigen organischen Körper, deren Entstehen man einer Generatio primitiva oder spontanea zuschreibt, in ihren Lebensverhältnissen und besonders in ihren Anfangszuständen genau zu beobachten.

1. Pilze.

Durch sorgfältige Untersuchungen der Pilze und Schimmel, deren systematisches Resultat ich im Jahre 1818 in einer Inaugural-Dissertation, unter dem Titel: Sylvae mycologicae Berolinenses, bekannt machte, entdeckte ich zuerst im Jahre 1819 das wirkliche Keimen der Pilzund Schimmelsamen, welches man zwar in der neueren Zeit hie und da hypothetisch angenommen und beschrieben hatte, wofür aber die für dasselbe angeführten Versuche und wirklichen Erfahrungen des verdienstvollen flo-

rentiner Botanikers Micheli vom Jahre 1718 keinen genügenden Beweis abgaben. Derselbe sah nämlich zwar Pilze da aufgehen, wohin er vermeintlichen Samen absichtlich gestreut hatte, allein bekanntlich finden sich auch oft genug dergleichen da, wo kein Same absichtlich hingestreut wurde, und so blieb es für jeden sorgfältigen Forscher zweiselhaft, ob, ungeachtet der von Micheli angegebenen Vorbereitungen, aus den hingestreuten sogenannten Samen jene Pilze wirklich entstanden waren, oder ob Beides, das vermeintliche Säen und das Entstehen von ähnlichen Pilzen, in Zeit und Ort bloss desshalb coincidirten, weil die Bedingungen der Generatio spontanea daselbst mit befördert wurden. Je wichtiger und einslussreicher die Folgerungen waren, welche man auf diese Beobachtungen stützen konnte, desto schärferer Critik mussten dieselben unterworfen werden. Das wirkliche Beobachten des Keimens einzelner Samen und deren Wachsthums konnte allein den mit der Verbreitung der Idee einer Generatio spontanea nothwendig wachsenden Zweifel an der Richtigkeit jener Beobachtung heben, und diess hatte niemand versucht. Ich verfolgte damals diese Idee durch genauere Beobachtungen, als Micheli gemacht hatte, und war glücklich genug, sowohl den Gegenstand zu ergründen, als auch die Bedingungen aufzufinden, unter denen die Beobachtung des wirklichen Keimens der Schimmel-Samen sich in jeden beliebigen 48 Stunden leicht wiederholen lässt.

Diese Erfahrungen theilte ich im Jahre 1820 im Auszuge deutsch in der Regensburger Flora oder botanischen Zeitung, 2ter Theil, pag. 535, umständlich aber in einem lateinischen Schreiben (De Mycetogenesi epistola. Neesio ab Esenbeck scripsit Ehrenberg. Nova Acta Nat. Cur. Vol. X.) dem Herrn Präsidenten der Leopolds-Academie zu Bonn mit. Ich habe daselbst Abbildungen der Pilzsamen, ihres Keimens und ihrer allmäligen Entwickelung bis zur Vollendung und neuen Samenbildung

gegeben, und dieselben Erfahrungen sind bereits mehrfach von Anderen (siehe Fr. Nees von Esenbeck in der Flora od. bot. Zeitung 1820, pag. 531, und Schilling in Kastner's Archiv X. pag. 429. 1827, letzterer giebt die Beobachtung im Jahre 1827 für seine Entdeckung aus) wiederholt worden. Mit dieser Beobachtung wurde die Tendenz der Pilze und Schimmel zu einer cyclischen Entwickelung festgestellt, und die Nothwendigkeit einer Generatio primitiva von ihnen so weit wie bei den übrigen Pslanzen entsernt. Diese kleinen, sich dem gewöhnlichen Gesichtskreise entziehenden Körper traten in die Reihe der übrigen größeren Naturkörper so ein, dass das Wunderbare ihres oft räthselhasten Erscheinens sich auf eine nöthige Feinheit der Beobachtung, und deren unüberwindliche Schwierigkeit in der freien Natur zurückweisen lässt, während ein Stückchen faules Holz und eine einzelne faule Birne, etwas Hausenblase dergl. als Saatboden den Cyclus der Entwickelung dieser organischen Formen im Zimmer klar vor Augen zu haben gestatten.

Fortgesetzte Beobachtungen der kleinsten Organismen haben mich später immer mehr in der Ansicht bestärkt, dass nicht nur bei allen diesen Formen, neben der vermeintlichen Generatio spontanea, eine cyclische Entwikkelung durch Beobachtung zu erreichen ist, sondern dieselben nöthigen mich sogar auszusprechen, dass alle bisher für die Generatio spontanea sprechenden Beobachtungen und Erfahrungen viel zu wenig umsichtig und tadellos sind, als dass sie eine Beweiskraft haben könnten, und dass mithin die Idee von einer fortbestehenden Generatio primitiva organischer Körper, wenn sie den Werth eines Erfahrungsgegenstandes haben soll, von Neuem erst durch schärfere Beobachtungen zu erweisen ist.

2. Eingeweidewürmer.

Da sich außer den Pilzen und Schimmeln die Idee der Generatio primitiva besonders noch auf das unerklär-

liche Entstehen der Eingeweidewürmer und der Infusionsthiere stützt, so waren es besonders diese Formen, denen ich meine Aufmerksamkeit späterhin widmete. Jahren 1820 bis 1826 und im Jahre 1829 sammelte ich auf meinen Reisen in Africa, Westasien und Sibirien möglichst viele geographische Beobachtungen aller existirenden kleinsten Organismen, und durch die zahllose Menge meiner vorurtheilsfreien, so viele Jahre unter den verschiedensten Verhältnissen fortgesetzten Beobachtungen gewann ich desto mehr Abneigung gegen die Idee der Generatio spontanea, je mehr ich eine weit schärfere Einsicht in eine tiefe Organisation dieser sogenannten organischen Schlussformen, Molecülen oder kleinsten organischen Wesen erhielt, welche die Nothwendigkeit ihrer primitiven Entstehung beseitigt, und dieser ganz andere Möglichkeiten und Wirklichkeiten gegenüberstellt.

Bei Beobachtung der Eingeweidewürmer fand ich überall die ganze Einrichtung fast aller dieser Thiere so überwiegend für die Fortpflanzung durch Eier gestaltet, dass ich ihrem engen Verhältniss zu den inueren Theilen lebender Thierkörper und der daraus hervorgehenden groseen Schwierigkeit der directen Beobachtung ihrer cyclischen Entwickelung weit leichter die Ursache des scheinbar Abweichenden und Räthselhaften in ihrem Entstehen zuschreiben mochte, als einer ganz eigenthümlichen Naturkraft, welche nur da wirke, wo die menschlichen Beobachtungen gehindert sind, und die Sinne nicht hinreichen. Deutlich ausgebildete, nie fehlende Begattungs- und Fortpflanzungsorgane, deren Entwickelung die der andern organischen Systeme meistens überwiegt, deutet bei den Eingeweidewürmern offenbar auf eine vorherrschende cyclische Entwickelung, wie sie die größeren Organismen zeigen, deutlich hin, und macht ihre Generatio primitiva, für welche nichts als die Schwierigkeit der Beobachtung spricht, sehr unwahrscheinlich. Das Erscheinen von Eingeweidewürmern im Innern organischer Körper ist mir

bei den vielen, oft rohen animalischen Genüssen, welche mit dem Chylus und der Milch anfangen, nicht auffallender und räthselhafter geworden, als die verhältnissmässige Seltenheit jener parasitischen Organismen bei ihrer so enorm großen Prädisposition zur Vermehrung durch Eier. Zwar findet man Thierkörper, und ebenso menschliche Leichname, nur selten ohne alle Würmer, besonders wenn man sehr eifrig darnach sucht; man findet sie aber eben so selten damit so überfüllt, wie man es nach der augenscheinlichen Productivität dieser, willkührlich gar nicht zu beschränkenden Thiere erwarten sollte. Es muss also für die Entwickelung der Hunderte und Tausende von Eiern, welche man ost bei jedem einzelnen dieser Parasiten findet, große, meist nicht zu überwindende Schwierigkeiten geben. Ich möchte daher die ältere Meinung, dass die Eiet der Eingeweidewürmer durch die Saftcirculation in alle Theile des Körpers getrieben würden, nur da aber sich entwickeln, wo die besonderen Bedingungen diesem günstig sind, nicht verwerfen. Der geringere Durchmesser der feinsten Gefässe, durch welche sie zu gehen hätten, scheint mir keine wichtige Schwierigkeit abzugeben, weil diese, wie man bei jeder Entzündung sieht, sich leicht und schnell erweitern, sobald sie gereizt werden, und als ausgeschiedene Körper mögen jene Eier wohl, wie jeder dem Organismus fremde Körper, reizend einwirken, und von den Mündungen der einsaugenden Gefässe aufgenommen und mit verstärkter Thätigkeit durch dieselben weiter befördert werden, wie man diess mit Quecksilber, Eiter und anderen Stoffen schon als Erfahrungssatz ausgesprochen hat. Vielleicht sind sogar diese Eier der Entozoen und ihre Fortschaffung durch das Gefässystem ein bisher unbeachteter großer Krankheitsstoss, welcher einen Theil der, unter dem Namen der Skropheln begriffenen Erscheinungen bedingt. In Körpern, welche der Entwickelung von Würmern besonders günstig sind, giebt es nothwendig eine unzählbare Menge von ausge-

schiedenen Eiern jener Parasiten, die, sobald sie nicht in den Darmkanal oder die sogenannten ersten Wege ausgeschieden werden, als fremde Körper Störungen hervorbringen müssen. Geschieht die Aufsaugung ganz oder vorzugsweise durch die Lymphgelässe, so bedingt diess auch ihren vorzüglichen oder alleinigen Einfluss auf dasselbe System. Stockungen in den Lymphgefäsen, besonders aber in deren Geflechten, den sogenannten Drüsen, die zu localen Lymphcongestionen, Entzündungen und krankhaften Erscheinungen von mancherlei Art führen, sind auf diese Weise sehr leicht begreiflich, und gewiss verdienen diese, nicht der Speculation, sondern der Wirklichkeit angehörenden Dinge die Aufmerksamkeit der medicinischen Wissenschaft. Tausende von Eiern der Eingeweidewürmer, deren Existenz in vielen Körpern nicht zu leugnen ist, müssen, da sie sich selten in so großer Menge entwickeln, durch die Schwierigkeit ihres Gelangens an die, für ihre Entwickelung geschickten Orte und Verhältnisse, untergehen während nur einzelne, oft gar keine, dergleichen wirklich erreichen. Ein solches Verhältnis der Zahl der Eingeweidewürmer und ihrer Eier zum Organismus größerer Thierkörper findet sich auch wirklich. Häufig sieht man bei Thieranatomieen eine kleine Menge ganz ausgewachsener, mit zahllosen Eiern erfüllter Würmer ohne alle junge Brut in ihrer Nähe, und ich war, bei der sehr bedeutenden Menge meiner Zergliederungen thierischer Körper (ich habe allein aus Afrika die Eingeweidewürmer von 196 Thier-Arten mitgebracht, die ich alle selbst, von manchen 40-50 Individuen, anatomirt habe), oft verwundert, nur wenig lebende Thiere vorzufinden, obwohl diese mit Eiern ganz angefüllt waren. So habe ich durch mühsame Beobachtung immer fester bei mir die Ansicht begründet, dass es viel wunderbarer sey, wie die große Productivität der Entozoen durch die lebenden Organismen so sehr beschränkt werde, als wie es möglich sey, dass lebende Würmer sich in denselben aufhalten und, rücksichtlich ihrer Verbreitung, der gewöhnlichen oberslächlichern Beobachtung entziehen. Ein ganz anderes Verhältnis bieten dem Beobachter die Epizoen dar, obwohl-diese meist von den Thieren willkührlich beschränkt werden können. Die, ihre cyclische Entwickelung begünstigenden Umstände überwiegen meist das sie Beschränkende, und der aufmerksame Beobachter verfolgt mit Leichtigkeit die Bildung und Entwickelung ihrer zahllosen Eier. Aber auch bei den Entozoen bildet nicht die geringe Größe das Hinderniss der genauen Beobachtung der Entwickelung, sondern nur allein ihr unzugänglicher Aufenthalt im Innern der lebenden Thierkörper.

3. Infusionsthiere.

Anders verhält sich die Schwierigkeit der Beobachtung bei den Infusionsthierchen, dem zweiten Rückbalte der Generatio aequivoca; sie liegt in der geringen Größe derselben. Die gleichzeitig mit großem Eifer fortgesetzten, und bei jeder Gelegenheit wiederholten Untersuchungen der Infusorien zeigten mir zuerst die Nothwendigkeit einer genaueren Bestimmung der Formen, die ich durch Zeichnung und Messung derselben zu erreichen suchte. Diese scharfen und sehr häufig wiederholten Betrachtungen der Individuen ließen mich häufig die entschiedensten Spuren einer größeren innern Organisation erkennen, als man bisher angeführt hatte. Schon im Jahre 1819 hatte ich bemerkt, dass die Bewegung der zoologischen Monaden (Monas pulvisculus) keineswegs ein blosses Wälzen durch Veränderung des Schwerpunkts sey, wie man es darzustellen pflegte, sondern ich erkannte an dem Abstossen sehr kleiner Körperchen des getrübten Wassers, und an einem sichtbaren Strudel am Vordertheile des Thierchens die Anwesenheit von rudernden Wimpern, welche sogar zuweilen an sich deutlich wurden. Einiges von diesen Beobachtungen habe ich schon im Jahre 1820 in einem

Zusatze zu dem Aufsatze meines Freundes Herrn Friedrich Nees von Esenbeck in der Regensburger botanischen Zeitung, 2ter Theil, pag. 535, mitgetheilt. Freund und nachmaliger Reisegefährte Dr. Hemprich war oft Zeuge meiner Beobachtungen und Versuche, und hat auch in seinem Grundrisse der Naturgeschichte 1820, pag. 289 bis 291, den damaligen Standpunkt meiner Kenntnisse summarisch angegeben (vergleiche die Vorrede, pag. viii). Ich selbst wollte jene Erfahrungen noch nicht weiter im Einzelnen öffentlich aussprechen, weil ich einerseits sah, dass sie einer großen Vervollkommnung fähig waren, andrerseits hesass ich damals nur ein sehr unvollkommenes, hölzernes, nürnberger Microscop (Compositum), zum Preise von 2 Friedrichsd'or, welches ich, meiner Einsicht und Bedürfniss gemäs, kunstlos verstärkt hatte, dasselbe zwar, womit ich bereits das Keimen der Schimmel-Samen entdeckt hatte, welches aber den Wirkungen der damals bekannten kunstreicheren Microscope bei weitem nachstehen musste. Jene Beobachtungen erschienen meinem Freunde durch oftmalige Anschauung jedoch schon so bestätigt, dass er nicht anstehen wollte, die Hauptsache in sein Handbuch aufzunehmen. Vom Jahre 1820 an beobachtete ich in Afrika mit einem Hofmannschen Microscop aus Leipzig, zum Preise von circa 40 Thalern, welches bei stärkeren Vergrößerungen ein besseres Bild gab; und vom Jahre 1824 benutzte ich daneben ein englisches Microscop von Bleuler, zum Preise von ungefähr 100 Thalern, welches noch stärkere Vergrößerungen gestattete. Mit diesen Instrumenten verfolgte ich jene Critik der Generatio-primitiva immer sorgfältiger, und je schärfer meine Beobachtungen wurden, desto mehr erkaltete ich gegen die Idee des plötzlichen Gerinnens von Urstossen zu einem Organismus. Nie hatte ich in der Reihe von Jahren, worin ich schon jene Beobachtungen zuweilen täglich fortgesetzt hatte, auch nur einmal das plötzliche Entstehen der, von mir speciell gekannten

kleinsten organischen Körper aus Schleim, Pslanzenzellen u. s. w. gesehen, noch viel weniger aber hatte ich das allmälige Ausbilden von plötzlich entstandenen Elementargrenzen (Umrissen) von Entomostratis und anderen größeren Thierchen beobachtet, welches eine wunderliche Täuschung des Herrn Fray gewesen ist, der die Bälge und Fragmente der todten kleinen Thiere für Entwürfe und Anfänge neuer Generationen gehalten hat *). Auch die in Afrika fortgesetzten Beobachtungen machten mir immer wahrscheinlicher, dass die Entstehung der kleinsten Organismen ebenfalls eine cyclische sey, denn obwohl die Umstände nicht erlaubten, die Structurbeobachtungen der Infusorien daselbst zu ihrer Vollendung zu führen, so ergab sich doch eine durch Zeichnung und Messung festgestellte, immer klarere Wiederholung der gleichen Formen und durchaus nicht die grenzenlose Variation derselben, welche aus der Idee einer Verwandlung zerstörter organischer Stoffe in unbestimmte Elementarformen des Lebens zu erwarten gewesen. So rückten, mit immer festerer Basis, die Beobachtungen weiter. Corti's Beobachtung, dass die Eier einiger Insusorien (Brachionus) beim Auskriechen des Jungen platzen und eine leere Eihaut, ein wahres Chorion zurücklassen, hatte ich schon frühzei-

^{*)} Essai sur l'origine des corps organisés et inorganisés par Fray. Paris 1817, pag. 71. » Pai vu des monocles des polypes des vers et d'autres animaux, qui n'étaient encore qu'ébauchés; la sorme extérieure était jetée, mais l'interieur n'avait pas reçu tous les globules actifs qui devaient le constituer. Ces esquisses étaient encore immobiles.« Diess erinnert an die bekannten alten aegyptischen Frösche, welche nach der Ucberschwemmung dort entstehen sollen, und eine Zeit lang nur erst vorn ausgebildet herum hüpfen, während der Hintertheil noch Schlamm ist. Jene Zeit hat sich geändert, denn wer dergleichen Frösche heut zu Tage sieht, bleibt, auch in Egypten, nicht mehr mit heiligem Schauder in Entfernung davor stehen, sondern falst sie an und findet, dass unter dem Schmutz des Hintertheils sich mehr als Umrisse verbergen. So ist mir selbst es am Nil ergangen, wohin ich freilich schon als Skeptiker kam.

tig gemacht, ohne den ersten Beobachter zu kennen, und ich hatte sogar bemerkt, dass die Eier an zarten Fäden hingen, an welchen sie von den Thierchen, wie bei den Krebsen herumgetragen werden. Auch den vollkommenen Darmkanal erkannte ich durch den Wirbel der Mundöffnung und durch die Ausleerungen der Afteröffnung, und sah auch nach natürlichen Anfüllungen zuweilen seinen ganzen Verlauf bei Räderthieren. Später sah ich bestimmte Spuren von schönroth gefärbten Augen bei den Räderthieren und Brachionen, und ich erkannte immer deutlicher einen Kau-Apparat bei allen Formen und bei einigen freie Muskeln. Im Jahre 1827 waren meine Ansichten über die Structur der Räderthiere so weit entwickelt, wie ich sie auf der 3ten und 6ten Tafel der Phytozoen meiner Symbolae physicae dargestellt Dieselbe Decade der Kupsertafeln wurde von mir im Jahre 1828 der Versammlung der Naturforscher zu Berlin fertig, nur ohne Text, vorgelegt. Bory de St. Vincent's Nomenclatur hatte ich auf den Tafeln, obwohl ich sie nicht billigte, nur desshalb angewendet, weil ich vor vollendeter Reife meiner eigenen Beobachtungen Neuerungen für schädlich, für unnütze Mehrung der Synonyme hielt. Das Lob der Chevallier'schen Microscope nach Selligues Angabe, welche bei mässigem Preise größere Wirkungen hervorbrächten, als die gewöhnlichen, veranlasste mich zum Ankauf eines solchen im Jahre 1828, und ich suchte mit demselben jenem physiologischen Ziele, das ich seit 10 Jahren bereits unermüdlich verfolgt hatte, wieder einen Schritt näher zu kommen. Eine Revision der Infusorien zeigte mir nicht nur, dass meine früheren Beobachtungen keine Täuschung waren, sondern bestätigte dieselben und vermehrte meine Anschauungen ihrer deutlichen großen Organisation. sonders überzeugte ich mich, dass die vermeinten Augenspuren bei einigen Räderthierchen, Rotifer und Brachionus, sehr bestimmt und beständig waren. Schon eingeübt in

dieses neue Instrument, benutzte ich dasselbe auf der im Jahre 1829 mit Herrn Alexander von Humboldt unternommenen Reise nach Sibirien sehr eifrig. se Reihe der auf dieser Reise gemachten genauen Beobachtungen, Zeichnungen und Messungen erlaubte mir, nach meiner Rückkehr in Berlin, fruchtbare Vergleichungen mit meinen früher in Leipzig, Berlin, Afrika und Arabien gemachten Beobachtungen, und da ich nicht mehr die Besorgniss hegen durfte, dass die Vertheidiger und Beobachter der Generatio aequivoca mit wirksameren Instrumenten versehen gewesen, da ich vielmehr schon eine höchst merkwürdige Reihe von Structur-Details der kleinsten Wesen gewonnen hatte, wie sie nie von Jemand erwähnt war, so wurde mir allmälig die Wahrscheinlichkeit einer durchgreifenden großen Organisation auch der Infusorien und sogenannten Elementar-Moleculen, so wie ihrer cyclischen Entwickelung und vieler Missgrifse der früheren Beobachter, zur Ueberzeugung. Ich erkannte besonders das große Missverhältnis zwischen den Erzeugungs- und Structur-Angaben derer, welche die Generatio primitiva direct beobachtet zu haben meinen, und die das plötzliche Entstehen organischer Körper aus Urstoffen, oder sein allmäliges Bilden beobachtet zu haben behaupten, ohne den zusammengesetzten inneren Bau derselben erkannt zu haben, während ich, der ich seit einer Reihe von Jahren immer tiefere Einsicht in den Organismus der, als organlos oder unvollkommen entwickelt angegebenen, kleinen Formen erhielt, nie ein plötzliches oder allmäliges Entstehen derselben aus Molecülen, Schleim, Pflanzenzellen u. dergl. belauschen konnte. Sehr bekräftigend wirkte auf mich eine Vergleichung meiner, unter den verschiedensten geographischen Verhältnissen gesammelten Beobachtungen über die Glockenthierchen (Vorticella Convallaria und andere Arten dieser Gattung), und eine desshalb von Neuem vorgenommene, angestrengte Betrachtung ihrer allmäligen individuellen Veränderung

brachte mir Klarheit in eine ganze Reihe sehr verschiedener Formen, in denen ich einen festen Cyclus von einander abstammender Gestalten erkannte. Diese, mit Ueberzeugung erkannte Thatsache, bei den so einfach erscheinenden, sehr kleinen Formen, regte mich an, meine Beobachtungen immer sorgfältiger auf diesen Punkt zu lenken, und gab mir ein bestimmtes Vorgefühl naher interessanter Resultate. Große Organisation und cyclische Entwickelung der Molecülen waren mir klar vorschwebende Wahrheiten, deren gründlicher Beweis möglich war. Ich suchte nur nach Mitteln der Darstellung. Glücklich war der Gedanke, welcher mir die, schon öfter von mir vergeblich, aber ohne Consequenz, geprüften farbigen Nahrungsstoffe eben da in das Gedächtniss rief. Im Vertrauen auf Erfolg, that ich verschiedene Farbestoffe in das Wasser der Infusorien, und erwartete die Aufnahme. derselben in ihre Ernährungsorgane. Die ersten Versuche mit gewöhnlichen Tuschfarben schlugen fehl, obwohl ich sehr verschiedene Farbestoffe gewählt hatte. Meine Ueberzeugung des günstigen Erfolgs war jedoch schon so stark, dass ich nicht mehr der Organisation der Thierchen den Grund des Misslingens zuschrieb, sondern den unpassenden Farbestoffen. Andere Versuche misslangen wieder. Einmal aber bemerkte ich beim Experimentiren einen weisslichen Bodensatz auf der kleinen Glasplatte, wo ich Tuschfarbe zum Infusorienwasser mischte, und da bekanntlich die verkäuflichen Deckfarben mit Bleiweiss vermischt sind, so wählte ich reine Farben, und zwar solche, die ich als der thierischen Organisation am wenigsten widerlich vermuthete. Für dergleichen Farbestoffe hielt ich nun Indigo, Carmin und Saftgrün, da sie sämmtlich rein organischen Ursprungs sind. Mit diesen begann ich die Versuche von Neuem. Hiermit war auch der Schlüssel gefunden. Alle Infusorien, auch die kleinsten, füllten sich sehr bald mit den Farbestoffen an. bung des Wassers durch Farbe ließ mich noch viel deutli-

cher als Trübungen durch Schlamm, welche ich früher zur Beobachtung der Wimpern benutzt hatte, neben dem Daseyn dieser Wimpern auch eine einzelne Stelle des Körpers erkennen, wohin der durch die Wimpern erregte Strudel die kleinen Nahrungstheilchen führte, und wo dieselben in den inneren Körper aufgenommen wurden. Im Innern ließen sich, bei der Durchsichtigkeit aller dieser Thierchen, sehr deutlich, entweder ein ausgebildeter einfacher Darmkanal, oder scharf umschriebene, blasige, magenähnliche, gefärbte Behälter erkennen. Bei stark angefüllten Thierchen konnte ich eben so deutlich an anderen Körperstellen, meist am Hintertheile, Ausleerungen der überslüssigen Stoffe durch eine besondere Afteröffnung wahrnehmen. So waren denn diese Spuren der Organisation der kleinsten Wesen nicht mehr nutzlose Andeutungen von Organen, sondern sehr deutlich fungirende wirkliche Organe: Wimpern, Mund, Darm, Afteröffnung. Dieser zwar lange vorbereitete und gleichsam abgezwungene, aber in solcher Deutlichkeit unerwartete Erfolg war. in seinen Resultaten zu reich, als dass ich nicht noch mit größter Spannung einerseits mich hätte sogleich bemühen sollen, alle in meiner Nähe vorkommenden Infusorienformen, die ich schon vielfach beobachtet hatte, und deren Abbildungen ich besaß, mit diesem Mittel zu prüfen, ihre Ernährungsorgane anschaulich zu machen, und deren Form zu verzeichnen und festzustellen, andererseits waren offenbar mit den so nachgewiesenen Organen die Organismen keineswegs abgeschlossen. Die Eier, Muskeln und Augen der Räderthierchen machten auch bei den übrigen die Existenz ähnlicher Systeme wahrscheinlich. Ich habe desshalb mit der angestrengtesten Beharrlichkeit nicht nur alle Infusorienspecies der Umgegend Berlins rücksichtlich ihrer Ernährungsorgane auf jene Weise einzeln revidirt, sondern ich habe mich auch bemüht, mehr Klarheit und Uebersicht in die Gesammtorganisation dieser kleinen Wesen zu bringen. So erkannte ich mit viel größerer Bestimmtheit das wahre Verhältniss der freien Bewegungsmuskeln, den ganzen Verlauf des Darmes, den Verlauf und die Form weiblicher und männlicher Fortpflanzungsorgane, die große Allgemeinheit schönrother Augenpunkte, regelmässig verlaufende Spuren von Gefässen, und überdiess noch kleine drüsige Körper und Fäden im Innern, welche dem Character von Nerven gar nicht widersprechen. Im Schlunde aber unterschied ich Zähne von einer solchen Deutlichkeit, dass diese allein, wären sie früher entdeckt worden, hingereicht haben würden, die Vollkommenheit der übrigen Organisation nach dem Typus größerer Thiere annehmlich zu machen. — Bei den kleinsten Insusorien, welche bisher immer als homogene Kügelchen betrachtet wurden, erkannte ich außer deutlichem inneren Magen und zuweilen deutlichem Darmkanale mit Mund und Afteröffnung ebenfalls, wenigstens bei einer Gattung (Euglena), augenähnliche rothe Punkte. Von besonderem Einfluss wurde aber die bei andern gewonnene Aufklärung über ihre Fortpflanzungsorgane. Ein netzförmiges, körniges, die Zwischenräume des blasigen Darmkanals ausfüllendes, sehr feines Wesen sah ich durch die Afteröffnung ausscheiden, was sich als ein Eierlegen gar zu bestimmt characterisirte. Die Thiere wurden dabei kleiner, faltig und eckig veränderten mithin auffallend ihre Form, schwammen aber munter weiter. Einen gleichen Character schien mir die alte, auch von mir oft wiederholte Beobachtung des plötzlichen theilweisen Zerfliessens kleinerer Insusorien, während der Fortdauer ihrer lebendigen Bewegungen, in feine Körner, zu haben, und ich suchte Analogien bei den Schildläusen (Coccus), bei denen der Tod des Mutterthieres dem Auskriechen der Jungen vorausgeht, und bei den Bandwürmern (Taenia), deren hintere Körpertheile sich nach, zuweilen vielleicht schon bei dem Gebähren abund auflösen, während der Vordertheil weiter fortlebt. Endlich bestätigte und fand ich bei diesen kleineren Infusorien eine vierfache Fortpflanzungsweise, durch Eier,

Gemmen, Quertheilung und Längstheilung, während bei den Räderthieren nur Eier oder lebendige Junge aus Eiern geboren werden. Die kleinsten von mir beobachteten Monaden, welche noch deutlich innere Ernährungsorgane angefüllt zeigten, waren 2000 einer Linie im Durchmesser groß. Diese Messung ist mit einem Dollondschen Glas-Micrometer gemacht, welches TOOOO Zoll direct angiebt. Die Körnchen des Eierstocks der beobachteten gebärenden kleineren Infusorien verhielten sich in ihrer Größe zum Mutterthiere wie 40 zu 1, oder wie 80 zu 1. Die Eier der Räderthiere verhalten sich gewöhnlich wie 3 oder 4 zu 1. Auf solche Weise und nach den angezeigten Vorbereitungen wurde es mir möglich, die Lehre von den Infusionsthierchen mit einem Male weit vollständiger und richtiger festzustellen, als sie bisher vorhanden war, und die bei der Durchsichtigkeit dieser Körper so leicht anschaulichen Färbungen der Ernährungsorgane konnten leicht rasche Theilnahme an den gewonnenen Resultaten erwecken. Diese Darstellung der Infusorienwelt habe ich in einer academischen Abhandlung in Berlin vorgetragen, und von derselben sind im Jahre 1830 vorläufig 100 Exemplare meist durch den Buchhandel verbreitet worden. Die besonderen Abdrücke führen den besonderen Titel: Organisation, Systematik und geographisches Verhältniss der Infusionsthierchen, von C. G. Ehrenberg. Berlin 1830. In dieser mit 8 Kupfertafeln versehenen Schrift in Folio theilte ich die sogenannten Infusionsthiere nach ihrem Organismus in zwei scharf geschiedene Thierklassen, deren eine sich durch Vielzahl der Magenzellen auszeichnet, die ich desshalb die der Magenthierchen oder vielmagige Infusionsthiere (Polygastrica) genannt habe, deren andere sich durch Räderorgane und einfachen Darm auszeichnet, welche ich daher als Klasse der Räderthierchen (Rotatoria) bezeich-Das dort mitgetheilte Gesammtresultat meiner net habe. Beobachtungen besteht in folgenden 15 Sätzen:

- 1) Alle Infusorien sind organisirte und zum Theil, wahrscheinlich alle, hochorganisirte Thiere.
- 2) Die Infusorien bilden zwei ganz natürliche Thierklassen nach ihrer Structur, lassen sich nach der Structur wissenschaftlich abtheilen, und erlauben keine Vereinigung ihrer Formen mit größeren Thieren, so ähnlich sie auch oft erscheinen.
- 3) Die Existenz von Infusorien ist in 4 Welttheilen und im Meere nachgewiesen, und sie bilden die Hauptzahl, vielleicht die Hauptmasse, der thierisch belebten Organismen auf der Erde.
- 4) Einzelne Arten sind in den entferntesten Erdgegenden dieselben.
- 5) Die geographische Verbreitung der Infusorien auf der Erde folgt den schon bei andern Naturkörpern erkannten Gesetzen. Nach Süden hin giebt es in andern Weltgegenden stellvertretende abweichende Formen mehr, als nach Westen und Osten, aber sie fehlen nirgends, auch betrifft die climatische Verschiedenheit der Form nicht bloss die größeren.
- 6) Das Salzwasser der sibirischen Steppenseen zeigt keine auffallend abweichenden eigenthümlichen Infusorienformen.
- 7) Das Meerwasser nährt andere und größere Formen als das Flußwasser, viele aber sind dieselben; bei keiner der bekannten übersteigt die Körpergröße eine Linie.
- 8) Im Wasserdunst der Atmosphäre, der sich als Regen und Thau niederschlägt, beobachtete ich nie, auch wohl sonst nie jemand mit Sicherheit lebende Infusorien (einige neue Versuche hierüber sind von mir angeführt).
- 9) In den Tiefen der Erde, wo atmosphärische Luft, aber wohl kaum ein Minimum von reflectirtem Lichte Zutritt hat, finden sich Familien derselben Infusorien, wie auf der Oberfläche.
 - 10) Die directen Beobachtungen für die Generatio Annal. d. Physik. Bd. 100. St. 1. J. 1832. St. 1.

primitiva mangeln, wie es nun scheint, sämmtlich der nöthigen Schärfe. Dieselben Beobachter, welche das plötzliche Entstehen der kleinsten Organismen aus Urstoffen gesehen zu haben meinen, haben die sehr zusammengesetzte Structur dieter Organismen ganz übersehen. Ein arges Missverhältnis ist hier nicht zu verkennen, und die Täuschung liegt am Tage. Das Missverhältnis mag weniger der Uebereilung der Beobachter zur Last fallen, als der Unzulänglichkeit der benutzten Instrumente oder dem Mangel an Uebung in deren Gebrauch. Beobachtungen über das Entstehen krebsartiger Thiere und Insecten aus Urstoffen sind die Nachklänge einer veralteten Zeit, wo die Raupen aus den Blättern wuchsen.

- 11) Die Idee, als hinge der Mensch, wenn auch nur zum Theil, vom Willen ihn zusammensetzender Infusorien ab, wird durch die Beobachtung beseitigt, dass die Infusorien sich ihre Nahrung suchen müssen, Eier legen und sich nie bleibend und wachsend verbinden. (Zwar vereinigen sie sich zuweilen zu Haufen, diese lösen sich aber wieder in Individuen auf.)
- 12) Die Entwickelung aller von mir hinlänglich beobachteten Infusorienformen ist cyclisch, ganz bestimmt, nur zuweilen sehr formenreich, daher täuschend, und verlangt eine genaue Betrachtung.
- 13) Die Resultate meiner Beobachtungen erinnern lebhaft an den alten physiologischen Satz: Omne vivum ex ovo. Nie sah ich nämlich, bei zwölfjähriger angestrengter Beobachtung, das plötzliche Entstehen eines ausgebildeten Infusoriums aus Schleim oder Pflanzenzellen, wohl aber unzählige Male das Gebären der Eier und das Ausschlüpfen der Jungen aus den größern von diesen. Auf solche Erfahrungen gestützt, bin ich der Meinung, daß diese Thiere durch Generatio primitiva nicht gebildet werden, sondern aus Eiern entstehen. Ob nun die frei herum liegenden Eier nur zum Theil das Product des Gebärens,

zum Theil aber das Product einer Generatio primitiva sind, ist noch nicht reif zur Entscheidung *).

- 14) Die activen Bewegungen und Contractionen bei Pflanzen und ihren Theilen, besonders bei Algen, sollten, wenn sie auch infusorielle oder thierische Bewegungen genannt würden, nicht die Idee von Thierheit erwecken. Innere Ernährungsorgane und nachzuweisende bestimmte Mundöffnung zur Aufnahme selbst fester Stoffe scheiden die scheinbar einfachsten Thiere von den Pflanzen. Nie, auf vielfache Versuche, habe ich einen beweglichen Algensamen die geringste feste Nahrung zu sich nehmen gesehen, und so unterscheidet sich die fruchtstreuende Alge von der sie umschwärmenden Monade, wie der Baum vom Vogel.
- 15) Endlich lenke ich darauf die Aufmerksamkeit, dass die Erfahrung eine Unergründlichkeit der organischen Schöpfungen dem kleinsten Raume zugewendet zeigt, wie die Sternenwelt dem größten, deren nicht naturgemäße Grenzen die optischen Hülfsmittel ziehen. Bis an das Walten der Urstoffe mögen sich Hypothesen wagen, der Erfahrung kann es noch nicht vorliegen. Die Milchstraße der kleinsten Organisation geht durch die Gattungen Monas, Vibrio, Bacterium, Bodo.

In einem neueren Vortrage vom Jahre 1831, welcher in wenigen Tagen gedruckt erscheinen wird, und wozu die Kupfertafeln schon vollendet bereit liegen, gebe

Dieser letztere Satz, des Restringirens der Generatio primitiva auf die Eibildung, scheint mir durch meine folgenden Beobachtungen der Entwickelung und überraschend großen Vermehrung der Infusorien eine Abänderung zu erleiden, indem es nun vielmehr wunderbar erscheint, warum man nicht weit mehr Infusorien-Eier im Wasser und überall findet, da zur Bildung einer unberechenbaren Zahl auf gewöhnlichem Wege Grund genug ist.

ich über denselben Gegenstand folgende hauptsächliche Zusätze aus meiner späteren Erfahrung:

Bisher hatte ich bei den Magenthierchen (Polygastrica) nur die Bewegungsorgane, Ernährungsorgane und den Eierstock beobachten können. Bei einer einzigen Gattung der ganzen Klasse hatte ich Spuren von Augenpunkten gefunden, nämlich bei der Gattung Euglena. Neuerlich habe ich dergleichen Augenpunkte in derselben Klasse häufiger gefunden, so dass jetzt 7 augenführende Gattungen genannt werden können, welche 16 Arten umfassen. Unter diesen Formen befinden sich augenführende Monaden, welche 192 einer Linie im Durchmesser groß sind. Somit sind auch die Spuren eines isolirten Nervensystems bis zu den Monaden nachgewiesen.

Ferner habe ich den ersten Versuch gewagt, die beiden Klassen der Infusorien nach ihren inneren Organen weiter abzutheilen. Das Ernährungssystem giebt in jeder der beiden Klassen nur 4 Verschiedenheiten. Die Polygastrica zerfallen danach in Anentera (darmlose), Cyclocoela (kreisdarmige), Orthocoela (geraddarmige) und Campylocoela (krummdarmige), Die Räderthiere zerfallen in Trachelogastrica (langschlundige ohne Magen), Coelogastrica (langdarmige ohne Magen mit kurzem Schlunde), Gasterodela (magenführende), Trachelocystica (blasenführende). Der Darm der letztern ist sehr eigenthümlich.

Die Räderthierchen allein haben sich, den fortgesetzten Beobachtungen zufolge, nach ihren Kauorganen so eintheilen lassen, dass sie zuerst in 3 Gruppen zerfallen: Agomphia (zahnlose), deren giebt es nur sehr wenige, Gymnogomphia (freizahnige), diese bilden die überwiegende Mehrheit, Desmogomphia (Hastzahnige). Die mit freien Zähnen zerfallen in 2 große natürliche gleiche Abtheilungen, nämlich in Monogomphia (einzahnige) mit einem Zahne in jedem Kiefer, und in Polygomphia (vielzahnige). Die Hastzahnigen (Desmogomphia), deren Zähne nicht frei, sondern auf einer Knorpelplatte angehestet sind,

zerfallen ebenfalls in 2 natürliche Abtheilungen, nämlich in Zygogomphia mit paarweisen Zähnen, und in Lochogomphia mit reihenweisen Zähnen, so dass folgendes Schema entsteht:

Agomphia. Gymnogemphia. Desmogemphia. Monogemphia. Polygemphia. Zygogemphia. Lochogemphia. I. III. IV. V.

Ueber die Anwendbarkeit dieser organischen Verschiedenheiten für die Systematk habe ich mich dort erklärt.

Endlich habe ich in derselben Mittheilung meine Beobachtungen über die Entwickelung und Vermehrung der Individuen bei den Infusorien, besonders in Rücksicht auf die Zeit, niedergelegt. Das Resultat dieser sehr angestrengten Beobachtungen halte ich für eins der einflusreichsten aus der ganzen Reihe dieser Mittheilungen. Ein einzelnes Individuum von Hydotina senta, eines von mir in der ersten Abhandlung sehr umständlich beschriebenen und abgebildeten Räderthierchens, habe ich 18 Tage lang einzeln beobachtet, und da es schon erwachsen war, als ich es isolirte, und da es nicht vor Alter starb, sondern zufällig umkam, so ist die Lebensdauer über 20 Tage festzusetzen. Ein solches Individuum aber ist in je 24 bis 30 Stunden, wenn die Umstände ganz günstig sind, einer 4fachen Vermehrung fähig. Es kann in jener Zeit 4 Eier, von der ersten Eierstocksthätigkeit an, bis zum Auskriechen der Jungen, entwickeln. Diese 4fache Vermehrung in der Zeit eines Tages giebt aber, wenn kein Hinderniss eintritt, und das einzelne Thierchen in 10 Tagen 40 Eier legt, in der 10ten Potenz (also am 10ten Tage) eine Million Individuen von einer Mutter, und am 11ten Tage 4, am 12ten 16 Millionen u. s. w. Obwohl diese Productivität der Räderthierchen die größte ist, welche in der Natur bisher beobachtet wurde, und die der Insecten bei Weitem übertrifft, so erreicht sie noch bei Weitem nicht die der polygastrischen Infusorien. An Paramaecium Aurelia, welches 1/1 Linie groß und ebenfalls in mehrere

Tage langer Lebensdauer von mir mit Sicherheit beobachtet worden ist, habe ich durch einfache Queertheilung binnen 24 Stunden die Verachtfachung eines Individuums beobachtet, was also die Möglichkeit des Doppelten jener Vermehrung geben würde. Da aber diese Thiere außer der Theilung auch sich durch Eier vermehren, und diese Eier nicht einzeln, sondern massenweise ausgeschieden werden, da sie ferner nebenbei Gemmen bilden, so ergiebt sich hieraus eine mögliche, so ungeheure Vermehrung einzelner Individuen binnen 48 Stunden, dass das Zählen aufhören und man von Zahllosem sprechen kann *). Wer kann sich aber unter solchen Umständen noch wundern, wenn Flüssigkeiten binnen doppelter oder dreifacher Tagesfrist von dergleichen Thierchen wimmeln? Wird . man sich nicht vielmehr wundern müssen, dass es oft nicht geschieht? Einer Generatio aequivoca bedarf es zur Erklärung solcher Erscheinungen nun nicht mehr, sie gehören unter die durch Erfahrung und Beobachtung erreichbaren, und wo etwas Wunderbares in dieser Art angeregt wird, muss der Beobachter sich sehr vorsehen, dass die Schuld der Oberslächlichkeit sich von ihm wende. Wenn ich daher in meinem ersten academischen Vortrage die Generatio aequivoca der Infusorien nur noch auf die Eier derselben anwendbar zu halten nachgegeben, so scheint mir jetzt durch die gewonnenen Entwickelungsund Vermehrungsbeobachtungen der Individuen die Nothwendigkeit einer solchen Hypothese und selbst ihre Wahrscheinlichkeit wegzufallen. Ich glaube vielmehr allerdings, dass die Generatio primitiva als fortdauernder Erfahrungs-

^{*)} Diese schnelle und große Vermehrungsfähigkeit der Infusorien dürste wohl auch in so sern für analysirende Chemiker der Berücksichtigung bedürsen, als sie bei organischen Substanzen, z. B. einigen Farbestossen, leicht in der kürzesten Zeit von Einsluß werden können. Siedehitze oder Zusatz von etwas Alkohol schlagen die Infusorien sogleich nieder, und dann erst können sie durch Filtriren mit einiger Sicherheit als Schleim entsernt werden. Rasches Operiren ist Gewinn.

gegenstand dem Todeskampse unterlegen habe. Es kann hierauf nicht meine Absicht noch meine Aufgabe seyn, alle dahin einschlagenden räthselhaften Dinge, deren es freilich noch genug und bedeutende, besonders in Rücksicht auf Geologie, giebt, aufzulösen, indem diese meist subjectiv, seltner objectiv sind, allein ich will hiermit auf die Beachtung des unendlich Kleinen als eines Hauptsatzes für alle Zweige der Naturwissenschaften hinleiten, von dem ich vielleicht später auch meine specielleren Ansichten entwickeln kann.

II. Beitrag zur Critik der Atome und Molecülen als Erfahrungsgegenstände.

Die Atomistiker haben in der neuesten Zeit theils durch die sinnreichen Theorien zur Erklärung der Lichterscheinung, theils durch die ebenso sinn- und fruchtreichen Atomenrechnungen der Proportionslehre in der Chemie ein nicht zu verkennendes practisches Uebergewicht über die mehr bei sich selbst eine größere Befriedigung und Belohnung findenden Dynamiker erhalten, und so ist es gekommen, dass man in der Lehre von den kleinsten Theilen der Körper ziemlich kühn geworden ist. Man hat sich nicht begnügt, die Atomen als ideale Einheiten oder als unendlich kleine Größen zu betrachten, sondern versucht, für die einzelnen oder für gewisse kleinste Gruppen derselben einen Ausdruck einer naheliegenden Endlichkeit, und deren Größe geradehin festzustellen und durch Zahlen zu bezeichnen. Ja es scheint wenig zu fehlen, dass nicht in unseren Tagen kühne theoretisirende Practiker verführt werden möchten, die materiellen Grundtheile der Körper ernstlich ergreifen, festhalten und mit ihnen bis zu dem Organischen hinauf bauen und scherzen zu wollen.

Newton schon hat die Elementartheile der Farben an den Körpern ziemlich groß und sinnlich annehmen zu können geglaubt. Er sagt: »könnte man die Microscope so verstärken, dass sie die Gegenstände auf einem Fuss Entfernung mit Deutlichkeit 500- oder 600mal größer zeigten, als wir sie mit blossen Augen sehen, so möchte ich glauben, dass wir einige der gröbsten Elementartheile, welche die Farben bilden, erkennen würden. Ja mit einem Microscope, welches 3000- bis 4000mal vergrößert, würden wir vielleicht alle entdecken können, bis auf die, welche die schwarze Farbe bilden.« Nehmen wir auch an, dass Newton die natürliche Gesichtsschärfe des menschlichen Auges richtig beurtheilt habe, so würden seine Elementartheilchen, wie aus meinen folgenden Mittheilungen hervorgeht, doch für die rothe Farbe nicht unter 36000 einer Linie im Durchmesser betragen; und zwischen dieser Größe und der von 144000 würden sich alle Farbenelemente bis auf die schwarzen finden. Es ist aber wahrscheinlich, dass Newton sich die Gesichtsstärke des Auges weniger scharf und daher jene Elementartheilchen noch ansehnlich größer vorstellte. Hierbei darf jedoch, wie schon Herschel in der Optik bemerkt, nicht übersehen werden, dass Newton die Farbenelemente wohl von den Atomen unterschied, wie es die späteren Physiker gethan haben, obschon er es nicht ausdrücklich sagt. In jener Stelle spricht Newton nicht von Atomen, sondern von färbenden Partikeln. Traité d'Optique (1704) Liv. II. Part III. Edit. francaise 1720, pag. 357.

Die kleinen Größen, deren man sich zur Erklärung der Lichterscheinungen in der Undulationstheorie bedient, geben eine große Bestimmtheit in der Rechnung, können aber doch nur als hypothetische, nicht als wirklich erwiesene Größen angesehen werden, da die ganze Theorie, wenn sie auch große Wahrscheinlichkeit für sich hat, erst der vollendeten Bestätigung bedarf. Die kleinsten dabei durch scharfe Rechnung nachzuweisenden Längen einer Lichtwelle betragen etwas mehr als 100000 eines Zolles oder etwa 8000 einer Linie. Da nun die Aethertheilchen wenigstens bedeutend kleiner seyn müssen als

ihre Wellenbewegungen, so liegt in jener Zahl eine zwar wilkührliche, aber doch ausgesprochene Grenze für das Maximum derselben, die einen Ausdruck für ihre Kleinheit giebt. Wollte man dazu aus der Gewichtslosigkeit sehr großer condensirter Licht- und mithin Aethermassen auf die Kleinheit der Elementarkörperchen als wägbare Gegenstände schließen, so würde man die Grenze jenes Maximi noch bedeutend weiter hinausschieben können. Dieß alles sind jedoch, selbst wenn sie sich in Zahlen bestimmt aussprechen ließen, hypothetische Größen.

Die farbigen Erscheinungen zwischen Gläsern, die sich fast berühren, erlauben ebenfalls einen Schluss auf die Größe der sogenannten Elementartheile der Farben. Den kleinsten Zwischenraum, welchen die weiße Farbe giebt, hat schon Newton auf 175000 eines Zolles festgesetzt, was etwas mehr als 12000 einer Linie ist, und Hauy hat durch die verschiedene Lichtbrechung des Glimmers berechnet, daß ein Glimmerblättchen, welches dieselbe Wirkung wie jene Luftschicht giebt, 200000 eines Millimeters oder 200000 einer Linie stark seyn müsse.

Bei den unorganischen festen Körpern sowohl, als den organischen, stellten Robert Browns microscopische Messungen von den Jahren 1827 und 1829 die Größe der kleinsten zu beobachtenden Theilchen, die er in selbstthätiger Bewegung und von rundlicher Form sah, auf zooo bis zooo Zoll oder zooo bis zooo Linie im Durchmesser fest. Brief account of microscopicalobservations by R. Brown 1828 und Additional remarks on active molecules by R. Brown 1829 pag. 3*).

J. F. W. Herschel sagt in seiner Optik 1829 (deutsche Uebersetzung pag. 680), dass er Körper durch ein Amicisches Microscop unter 3000maliger Vergrößerung des Durchmessers gesehen, wobei doch aber noch gar nicht daran zu denken gewesen, dass der Gegenstand sich seiner Auflösung in Atome nur nähere.

Sehr ansehnliche Größen hat jedoch den organischen

1) Auch dies. Ann. Bd. XIV. (90) p. 294.

Elementartheilen Herr Dumas, der Chemiker, zugetheilt. Aus eigenen Beobachtungen lehrte derselbe im Jahre 1825, dass man die Elementarkügelchen todter organischer Massen mit Hülfe guter Microscope sehen und zählen könne, dass sie durch einfache Verbindung und durch Vermehrung der Masse mit wachsender Zahl immer größere und mehr organisirte lebendige Körper bilden, deren erste Formen die Infusorien wären, und die ein electrischer Schlag wieder in die Elementartheile aufzulösen vermöge, wobei sie die Form einer Himbeere annähmen (un aspect framboisé). Diction. class. d'hist. natur. Article Generation, p. 195. Einer der Herausgeber der Annales des sciences naturelles, welcher sich nicht nennt, setzt daselbst, T. V, pag. 80, 1825, die Größe der Elementartheilchen aller organischen Substanzen auf 300 Millimeter $=\frac{1}{676}$ Linie Durchmesser fest. An eben dem Ort, pag. 81, glaubt der Verfasser, dass es nach dem jetzigen Stande der Chemie möglich sey, auf synthetischem Wege eine künstliche organische Materie darzustellen, und sagt: » Erhielte man auf diese Weise Infusionsthierchen, so wäre die Bonnetsche Erzeugungstheorie damit umgestossen.«

Eine bestimmte chemisch-microscopische Erklärung erschien auch von Herrn Koelle in Kastner's Archiv f. Naturlehre XII, p. 348, 1827. Er sagt: Zymom besteht aus microscopischen Kügelchen, und bildet mit Glyadin den Kleber (pag. 350). Zymom ist der Stoff, aus dem, durch Zusammentreffen geeigneter Umstände, die niedrigsten Gebilde des organischen Lebens entstehen (pag. Milch- und Blutkügelchen sind Zymom; Gallerte, **352**). Käsestoff, Stärke, Zucker u. s. w. enthalten Zymom (pag. 350). Kieselerde nimmt zuerst vegetabilische Bildung an, und aus dem dadurch herangebildeten Zymom entsteht dann weiter das thierische Leben (pag. 358). Der Pflanzenstoff kann unmittelbar in ein Infusorium verwandelt werden (pag. 360). Aus Zymom können bei zusammentreffenden günstigen Umständen verschiedene Arten der

Infusorien, diese oder jene Bildung, hervorgehen (p. 358). Das erste Infusorium, das niedrigste thierische Geschöpf, ist ein belebtes Zymomkügelchen (pag. 358). Zymom ist in gewisser Beziehung ein Ei (pag. 360). Eidotter besteht einzig aus Zymom mit Schleim verbunden (p. 357). Diess ist keine Hypothese, sondern Thatsache (p. 361).

Dass der Anfang vieler Organismen eine Wirkung der Fäulniss oder Gährung und also ein rein chemischer Process sey, ist eine uralte Meinung, und es konnte nicht fehlen, dass sie nicht verfeinert wiederkehrte. Herr Gruithuisen hat im Sten Bande von Gehlens Journal der Physik 1809, pag. 519, die Bildung der kleinsten Organismen als einen besondern Act der Gährung bezeichnet, und nennt, neben der weinigten und Essiggährung, die Infusionsgährung, welche Organismen bilde. In früher Zeit mochte man sich die Autochthonen so entstanden denken, später wurden meist nur die Insecten und das Unkraut der Gährung überlassen, seit man aber deren Lebensweise und Fortpflanzung besser beobachtet hat, findet man diese Entstehung auch bei den Insecten und größern Pflanzen weder mehr nöthig noch zulässig. So ist denn die Gährung auf die schwieriger zu beobachtenden Infusorien und Pilze gekommen, von denen wir sie aber, den mitgetheilten Beobachtungen zufolge, ebenso zurückweisen müssen.

Herr Berzelius, welcher in seinem classischen Lehrbuch der Chemie sich über denselben Gegenstand auszusprechen hatte, aber keine eigenen Beobachtungen darüber mittheilt, hält sich daselbst an die von andern Beobachtern angegebenen Thatsachen, dass todte organische Materie mit Wasser übergossen, Infusorien erzeuge, und findet Professor Hornschuchs Idee nicht unwahrscheinlich, dass die prima germina rerum, wofür dieser die Infusorien ansieht, durch verschiedene äußere Einstüsse sich in sehr verschiedenartige andere Körper ausbilden könnten. Andrerseits ist er Dumas und Milne Edwards

Darstellungen in der Lehre von den organischen Atomen gefolgt, und die durch seine chemische Proportionenlehre so nützlich und glänzend einflussreich gewordenen anorganischen Atome sind, je nach der Fähigkeit des Auffassenden zum Abstrahiren, mehr oder weniger ideale Einheiten, deren Anwendung in der Theorie noch eine lange Zeit hindurch von dem entschiedensten Werthe für die practische Entwickelung der Chemie zu seyn scheint. Thierchemie, übers. von Wöhler pag. 6, und Chemie III. Bd. pag. 31 und 179.

Ganz neuerlich hat der bekannte Physiker Herr Munke in Heidelberg einige nach Art der älteren, freilich nicht tief eingehende Untersuchungen über das Verhalten der organischen Körper in Infusionen mit einem Plöselschen Microscop selbst angestellt, wodurch er zu dem Resultate gekommen zu seyn glaubt, dass ein Uebergang der organischen Materie vom Pflanzenleben zum Thierleben, und umgekehrt statt finde. Isis 1831, p. 1083.

(

Die in den Handbüchern der Physik endlich angeführten Beispiele der großen Theilbarkeit und Dehnbarkeit verschiedener Körper sind meist nur scheinbarkleine Größen. Ein Goldschlägerblättchen hat etwa Tovo bis 2000 Linie Dicke, so dünne es auch erscheint.

Hiermit habe ich keine Zusammenstellung der Meinungen der Chemiker und Physiker über die Atome geben, sondern nur einige derselben und die mir bekannten und bestimmtesten Angaben von direct beobachteten und berechneten Größen der kleinsten Körpertheile in das Gedächtniß rufen wollen, um daran die Resultate der neueren Beobachtungen zu knüpfen, welche ich mittheile und einen Maaßstab für dieselben darzureichen. Die neuesten theoretischen Angaben geben für die endlichen letzten Theilchen der Körper keine allzu große Kleinheit an, und R. Browns directe microscopische Beobachtungen nähern sich jenen Angaben schon sehr.

Die herrschende Meinung, dass man Infusionsthier-

chen oder Schimmel machen könne, wenn man nur Wasser auf todte organische Substanzen gielse, muß ich zuerst als durch die ganze lange Reihe meiner Beobachtungen vollständig widerlegt erklären. Die Erscheinung ist sehr täuschend, das muss man zugeben; aber betrachtet man genau, so zeigen sich bald diese, bald jene Infusorienformen bei der gleichartigsten Behandlung, und ich habe es nie in meiner Gewalt gehabt, bestimmte Formen durch bestimmte Infusionen zu erlangen, obwohl diess in allen Handbüchern feststeht, und allen früheren Beobachtern gelungen ist. Vielmehr giebt es, meinen Resultaten zufolge, gewisse, aber doch nur eine kleine Anzahl am meisten verbreiteter und also gemeinster Formen, deren Eier oder Individuen in allen Flüssigkeiten, selbst in einigen, vielleicht aber nur in schadhaften Pslanzentheilen einzeln vorhanden seyn mögen, und von denen sich denn bald die einen, bald die andern, je nachdem Eier oder einzelne Individuen davon im Wasser waren oder hineingebracht wurden, stark vermehren. Auch Herr Blain ville spricht sich im Dict. des sc. naturelles Art. Zoophytes gegen die Generatio aequivoca bei Infusionen mit Erfahrung aus. Oft genug habe ich mir umsonst Mühe gegeben, in kleineren Wasserbehältern (Gläsern) irgend eine Art von organischen Körpern durch eigene Entwickelung zu erziehen, obwohl das gleiche Wasser in andern daneben stehenden sich bald damit erfüllte. Außer dem Erkennen dieses Irrthums der Infusionsgährung, welche sowohl als Factum sich als solcher ergiebt, als auch durch die beobachtete Entwickelung der Formen erkannt wird, haben meine Beobachtungen, rücksichtlich der kleinsten organischen Theile, mich folgende kleinste Größen als wirk. lich existirend und mit den Sinnen wahrnebmbar erkennen lassen.

Mit einer optischen Vergrößerung von nahe an 800mal im Durchmesser ließen sich mir zoologische Monaden oder thierische Organismen deutlich unterscheiden,

welche auf die oben angezeigte Weise mit gefärbten Nahrungsstoffen innerlich erfüllt waren und willkührliche Bewegung hatten, aber deren ganzer und größter Durchmesser des Körpers nur 1500 bis 2000 einer pariser Linie war *). Diese kleinste Thierform habe ich mit dem Namen Monas Termo bezeichnet und mit ihr das gleichnamige Wesen, welches Otto Fr. Müller unter den Infusorien verzeichnet erklärt. Bei den größeren Individuen dieser Thierform ließen sich bis 6, bei den kleinsten bis 4 durch Indigo blau gefärbte innere Behälter oder Magen erkennen, und dieselben nahmen zuweilen noch nicht die Hälfte des ganzen Raumes im Thierchen ein. Ein solcher Magen der Monas Termo ist daher, wenn das Thierchen nur $\frac{1}{1500}$ einer Linie groß ist, und man nur 4 Magen, die die Hälfte desselben erfüllen, also nicht das Kleinste, berücksichtigt, Tadou einer Linie groß; mithin schon 5mal kleiner als die kleinsten der von Hrn. R. Brown beobachteten Moleculen. Am Vordertheil dieser Thierchen sieht man, wie bei allen Monaden, ein gewaltsames Abstossen noch kleinerer Körperchen, als sie selbst sind, sobald diese in die Nähe kommen, daher haben jene wahrscheinlich einen Kranz von 10-20 Wimpern um die vordere Mundöffnung, wie Monas Pulvisculus und besonders die übrigen noch etwas größern Monaden. Ferner, giebt man den einzelnen Farbetheilchen, womit sich die Magen allmälig füllen, auch keine große Zahl, so ist es doch aller Wahrscheinlichkeit zuwider, dass nicht jeder sich durch eine Mehrzahl von Farbetheilchen fülle. Ist aber jeder Magen nur durch 3 Farben-Atome oder Farbenpartikelchen gefüllt, welche, der beim Wälzen sichtbaren Rundung wegen, wenigstens anzunehmen seyn werden, so giebt das schon einen Beweis für die Existenz von materiellen, frei im Wasser schwimmenden Farbetheilchen der rothen und dunkelblauen Farbe, die 36 o o

^{*)} Dass mein Micrometer ein Glasmicrometer ist und 10000 Zoll direct misst, habe ich bereits oben erwähnt.

einer Linie, oder 43 2000 eines Zolles im Durchmesser baben, und berechnet man dieselben Gegenstände nach dem kleinsten von mir wirklich beobachteten Thierchen, die zo'oo Linie groß waren, und zuweilen auch 4 Fagbepünktchen im Hintertheile des Körpers enthielten, so betragen jene letzten Theilchen, welche durch das Auge bei einer Vergrößerung von 800mal zwar nicht mehr einzeln unterschieden, aber als körperlich erkannt werden, 48000 einer Linie, oder 376000 eines Zolles, was die R. Brownschen Molecülen beinahe 20mal an Kleinheit übersteigt. Die oben genannten durchsichtigen, unsichtbaren, aber an ihrer Wirkung wahrnehmbaren Wimpern um den Mund derselben Monaden mögen wohl auch von einer Feinheit seyn, welche der letzt erwähnten hahe kommt, denn wären sie nicht feiner als 38400 einer Linie oder das Multiplum von 48 mit meiner Vergrößerung 800, so ware, außer der Durchsichtigkeit, kein optischer Grund, warum ich sie bei jener Vergrößerung nicht sehen könnte, wie aus dem folgenden Abschnitt erhellen wird. Ich will noch auf die Feinheit anderer Theile dieser lebenden, organischen Wesen aufmerksam machen. Die kleinen Monaden-Magen erscheinen isolirt im Körper und scharf umgrenzt. 1 Bei größeren Infusorien, die 48 einer Linie im Durchmesser und darüber baben, erkennt man diese inneren Behälter als deutliche häutige Blasen, welche beim Zerdrücken oder Zersliessen des Thieres oft isolirt zum Vorschein kommen, die man sogar für besondere Infusionsthiere, innère Monaden, gehalten hat. Bei der gleichen Erscheinung der aufgenommenen Nahrungsstoffe der kleinsten Monaden baben wir keinen Grund, eine andere Einrichtung der Ernährungsorgane anzunehmen, mithin sind die scharf begrenzten Farbe-Punkte im Innern des Monaden-Körpers als kleine gefülke häutige Blasen oder Magen anzusehen. Nun ist aber bei den größten gleichgebildeten Infusorien, wenn zwei solcher Magen einander berühren, zu erkennen, dass

die Dicke der Magenwand gegen den Durchmesser des Magens ganz ausserordentlich gering ist, dass die erstere selten bemerkbar ist, und dass die Haut fast nur eine mathematische Kugelfläche um den Inhalt bildet. Kaum wird man daher ein größeres Verhältniß, wie das von 20 zu 1, bei den kleinsten annehmen können. Nimmt man aber auch die Dicke der Magenwand nur als 10 des Durchmessers vom Magen an, so beträgt dieselbe bei den 2000 Linie großen Individuen der Monas Termo, wo die Magen als å der ganzen Körperlänge messbar erscheinen, also Teoro einer Linie im Durchmesser führen, Teoroo einer Linie oder 1,520000 eines Zolles; und da wir Gründe haben, in diesen Magenwänden Gefässe zu suchen, so ergiebt sich eine Ferne der organischen Atome, die ich, weil sie rein hypothetisch wird, übergehe, und der künftigen directen Forschung überweisen muss. Mit noch stärkeren Gründen lassen sich viel kleinere andere Gröfsen wahrscheinlich machen. Meinen vorn bereits mitgetheilten Beobachtungen zufolge, giebt es im Körper der vielmagigen Infusionsthiere ein feinkörniges, durch die Eindrücke der vielen kleinen Magen scheinbar oder wirklich netzförmiges Wesen, welches den Darmkanal und ganzen Verdauungsapparat umhüllt, und theils beim Zersliessen einzelner Formen, theils bei andern durch den After ohne Nachtheil für die Fortdauer ihres Lebens ausgeschieden wird. Diese wahrnehmbare Substanz habe ich für den Eierstock gehalten. Die Körnchen dieses Eierstocks verhalten sich bei Kolpoda Cucullus zum Mutterthier wie 40 zu 1, bei andern wie 80 zu 1, und sie scheinen mit der abnehmenden Körpergröße, weil sie dann nicht mehr an sich sichtbar sind, an Feinheit zuzunehmen. nun wahrscheinlich, dass nur die Durchsichtigkeit und unzureichende Kraft der Microscope uns verhindert, einen ähnlichen Eierstock bei den sonst so ähnlich organisirten Monaden direct aufzufinden, so darf man nicht übersehen, dass es junge, noch im Ei eingeschlossene oder eben dem

dem Ei entschlüpfte Monaden geben mag, die im Durchmesser ihres ganzen Körpers nur 50000 bis 80000 einer Linie haben, und auch Magen besitzen, welche dann im gleichen Verhältniss 480000 bis 640000 einer Linie im Durchmesser hielten. Die Wände dieser Monaden-Magen werden aber nur 4,800000 bis 5,400000 einer pariser Linie im Durchmesser haben u. s. w. Ferner habe ich Augenrudimente gesehen bei Monaden, denen ich den Namen Microglena monadina gegeben, und welche 1172 einer Linie im Durchmesser haben. Diese oft brennendrothen Augenpunkte erscheinen bei größeren Infusorien als ein feinkörniges rothes Pigment, dessen Körnchen aber vielleicht erst von viel feineren Pigmentkörnchen eingehüllte kleine Linsen sind u. s. w., und wenn ich auch weniger die Feinheit dieser Theile besonders hervorheben will, so ergiebt doch die Existenz von Augen, man mag sie für noch so rudimentarisch halten, eine Möglichkeit, dass auch bei den kleinsten dergleichen vorhanden seyn können, und hilft auf nicht so nahe Endlichkeit der organischen Molecülen mit hinleiten, ja dürste sogar einen nützlichen Wink für die Betrachtungen über die Elemente der Farben *) und die Theorie des Lichtes geben.

Ich darf endlich eine directe Beobachtung nicht verschweigen, welche mich darin bestärkt hat, dass die

^{*)} Rücksichtlich der Farbenerscheinungen bei starken achromatischen Vergrößerungen will ich doch beiläufig erwähnen, daß ich bei einigen sehr kleinen, schöngrün gefärbten, kugelförmigen Infusorien von 1/20 — 1/200 Linie Größe, namentlich auch bei Microglena volvocina immer bei 400 und 800 Vergrößerung einen brennendrothen Ring um das Thierchen sehe. Dieser Ring ist ganz offenbar ein Spectrum opticum, aber wie zu erklären? Vielleicht ist das Thierchen sehr dicht und sein behaart, und vielleicht bewirkt diese Behaarung durch Lichtbrechung oder Schillern jene nur in der Peripherie sichtbare Erscheinung. Andere ähnliche, ebenfalls schön grüne Thierchen zeigen nie einen rothen Ring. Uebrigens ist dieses Roth ganz dem gelblichen schönen Roth ähnlich, welches das Pigment der Augen bei Räderthieren und Magenthieren zeigt.

kleinen, organischen, scheinbar hypothetischen Größen große Berücksichtigung wirklich verlangen. Durch die Güte des Herrn Professors Enslen, welcher in Berlin an den Zelten eine eigene Einrichtung zur öffentlichen Benutzung eines Sonnenmicroscops besitzt, habe ich mit demselben mehrere Beobachtungen angestellt. Bei Betrachtung von stark mit Indigo angefüllten Monas atomus erkannte ich zwischen denselben herumirrende Schatten kleiner Monaden, welche 2000 einer Linie bei weitem nicht erreichen konnten, und die ich mit der stärksten Vergrößerung des Chevallierschen Microscops in demselben Wasser gar nicht unterschied, wobei wohl ihre Durchsichtigkeit einen Grund mit abgeben mochte. Mögen diese Thierchen nun Brut der Monas atomus oder selbstständige Arten noch unerkannter Infusorien seyn, so folgt doch aus der Beobachtung, dass 2000 einer Linie nicht die Grenze der organischen Wesen für die Beobachtung Desshalb nannte ich auch schon jene in thierischen Aufgüssen sich leichter vermehrende kleinste Monade, welche der Monas Termo gleicht, pag. 94 meiner Abhandlung von 1830, Dämmerungs-Monade, weil von hier aus sich durch verstärkte Sehkraft leicht ein neues Organismensystem eröffnen kann.

Diese Berechnungen möge man nicht verwerfen, weil sie spielend erscheinen; sie haben in sich den Ernst, daßs sie auf Naturanschauung gegründet sind, nicht aber einer grundlosen Speculation angehören. Sie zeigen offenbar eine Unergründlichkeit des organischen Lebens in der Richtung des scheinbar kleinsten Raumes, und wäre das Wort Unendlichkeit zu viel für die bisherigen Erfahrungen, so möge das von mir absichtlich gebrauchte Wort Unergründlichkeit, den Vorwurf der Uebertreibung von mir wenden und den Gesichtspunkt begründen, welchen die physikalischen, chemischen und physiologischen Forschungen unserer Zeit, sellen sie mit neuer Kraft fruchtbar werden, zu nehmen, und welche Abwege sie zu vermeiden haben.

III. Versuche, die Sehkraft des Auges und die letzte Kraft der Microscope zu beurtheilen.

An die vorgetragenen Mittheilungen schließe ich zur Erläuterung und Bekrästigung derselben einige Betrachtungen über die Kraft des menschlichen Auges und über das Vertrauen und die Hoffnungen, welche wir auf microscopische Beobachtungen und optische Instrumente gründen dürsen. Noch hat sich, so viel mir bekannt ist, immer kein sestes Maass sür die letzte mögliche Krast der Microscope feststellen lassen. Herr Amici bat in einem Briefe an Herrn Baron von Zach im Jahr 1824 (Ferussac. Bullet. des sc. mathem., pag. 221) die Sebgrenze nach der Kraft des Auges berechnet und angegeben, dass ein Zwischenraum von 1 Zoll in 28 Fuss Entsernung für das blosse Auge unsichtbar werde. Neuerlich sind die Gesichtswinkel für die verschiedenen Farben von Herrn Plateau berechnet worden, aber ein auf Microscope Bezug habendes Resultat aus dergleichen Beobachtungen ist mir nicht bekannt. Ich will versuchen, meine auf anderem Wege gemachten Erfahrungen über die Sehgrenze durch Microscope ohne alle Ansprüche darzulegen, und es würde mich sehr erfreuen, wenn sie einen nicht ganz nutzlosen Beitrag für diesen Theil des Wissens lieferten.

Bei der vielfachen Gelegenheit, welche ich hatte, wissbegierige Leute zu beobachten, denen es angenehm war,
die wunderbare Structur der Infusorien durch eigene Betrachtung bei mir kennen zu lernen, sand ich zu meiner
Verwunderung die Verschiedenheit der Sehkraft der einzelnen bei Weitem übereinstimmender, als ich es erwartete und als man gemeiniglich ausspricht. Hatte ich einmal den so zarten Gegenstand in den richtigen Sehpunkt
des Instruments eingestellt, oder hatte ich die blossen Augen auf ein sehr kleines Object auswerksam gemacht, so

sahen 15 bis 20 Personen, welchen ich zuweilen gleichzeitig diese Dinge demonstrirte, vollkommen gleich und mit gleicher Klarheit dasselbe, was ich selbst sah; selten nahmen sie eine andere, höchst unbedeutend verschiedene Entfernung des Objects vom Auge nach ihrem Bedürfniss. Um ganz sicher zu seyn, nicht durch Höflichkeit oder Scham von solchen getäuscht zu werden, die etwas nicht zu sehen nicht gern eingestehen wollen, habe ich oft die gesehenen Gegenstände von den Beobachtern aufzeichnen, oder mir umständlich beschreiben lassen, wodurch ich mit Ueberzeugung erfuhr, dass sie volkkommen dasselbe und eben so scharf sahen, was ich gesehen hatte, und meistens ohne dass es im erstern Falle nöthig war, das Microscop zu verändern. Diese an einer großen Zahl von Personen mit den verschiedensten Sehweiten aufmerksam fortgesetzte Beobachtung machte mir wahrscheinlich, dass es eine ziemlich feste allgemeine Grenze für das Sehvermögen des ungetrübten und gesunden menschlichen Auges gebe, welche einen Schluss auf die höchste Kraft der Microscope erlauben müsse. Ich stellte hierauf viele Beobachtungen an, um auszumitteln, in wie weit die Differenzen myopischer und presbyopischer Augen auf den allgemeinen Ausdruck jener Kraft einen Einfluss haben, und habe mich vielfach überzeugt, dass die nicht seltene Meinung, als sähen myopische Personen mehr oder schärfer als andere, ungegründet ist. Das Resultat meiner Erfahrung ist ein Doppeltes:

1) Es scheint eine Normalkraft für das Auge der Menschen in Rücksicht auf das Sehen der kleinsten Theile zu geben, und die Abweichungen von derselben scheinen viel seltener zu seyn, als man gewöhnlich glaubt.

Es kann nur von solchen die Rede seyn, die in irgend einer Entfernung überhaupt deutlich zu sehen vermögen. Unter mehr als 100 Personen, die ich beobachtet habe, waren die in den gewöhnlichen Sehverhältnissen am schärfsten sehenden nicht fähig, mehr zu unterschei-

den, als ich selbst sah, und die sich für schwachsichtig oder fernsichtig haltenden waren gewöhnlich fähig, dasselbe zu sehen, was ich sah, nur bedurften sie einer bestimmteren Anweisung und besonders beim Sehen mit bloßem Auge meist einer etwas größeren Annäherung oder Entfernung des Gegenstandes von ihrem Auge als ich.

2) Die kleinste für das natürliche menschliche Auge gewöhnlich erreichbare \square Größe beträgt sowohl für die weiße Farbe auf schwarzem Grunde, als für die schwarze Farbe auf weißem oder lichthellem Grunde $\frac{1}{36}$ einer pariser Linie im Durchmesser. Möglich ist noch, durch größte Lichtcondensirung und Spannung der Aufmerksamkeit die Größen zwischen $\frac{1}{36}$ und $\frac{1}{48}$ einer Linie, aber nur ohne Schärfe und zweiselhaft zu erkennen *).

Diess ist die Grenze der Kraft des natürlichen menschliehen Auges für farbige Körper, die jeder leicht, wie ich sie geprüft habe, nachprüfen kann, indem er auf sehr weises Papier sehr feine schwarze Stäubchen, z. B. von trockner Tinte, Tuschen u. dergl., bringt, und die kleinsten davon mit sehr feiner Spitze aufnimmt und auf ein Glas-Micrometer legt, welches wenigstens Linie direct angiebt. Sonne und Lampenlicht erlauben auch leicht, mit oder ohne Spiegel, die schwarzen Körperchen dergl. auf dem Glas-Micrometer im Lichtgrunde zu betrachten. Körper, welche kleiner sind, als die angegebenen, können, ungeachtet aller Anstrengung, nicht einzeln, aber noch in einfacher gerader Reihe mit blossem Auge erkannt werden. Besinden sich serner dergleichen mehrere in grosser Nähe und in mehrfacher Reihe beisammen, so machen sie einen gemeinschaftlichen Eindruck auf unser Auge und täuschen uns, als sähen wir einen größeren einfachen

^{*)} Dass \(\frac{1}{48}\) zu behaupten, der Mühe nicht lohnen würde, versteht sich wohl. Die nächsten der Mühe werthen Verhältnisse wären \(\frac{1}{10}\) oder \(\frac{1}{12}\) Linie, und darüber habe ich keine Erfahrungen machen können, dass sie von irgend jemand gesehen würden.

Körper oder Ffache *) Die gewöhnliche Entfernung, welche gute Augen, wenn sie diese kleinsten Körper erkennen wollen, beobachten, fand ich durch Messung 4 bis 5 Zoll, manchmal 6 Zoll, welches letztere die gewöhnliche Entfernung für sehr scharfsichtige ist. Personen nähern dieselben Gegenstände nur selten mehr als 4 Zoll, noch seltener 3 Zoll u. s. w., und werden meist dann den übrigen gleich. Jemand, dessen schärfste Sehweite 4 Zoll ist, kann durch größere Annäherung des Auges an den Gegenstand nicht seine Sehkraft erhöhen, sondern empfindet Schmerz und sieht undeutlich. man das Object einmal fixirt, so kann man es bedeutend mehr entfernen, ohne dasselbe aus dem Auge zu verlieren. Ich selbst kann 1/2 einer Linie auf 12 Zoll Entfernung schwarz auf weiß nicht sehen, aber habe ich es auf 4-5 Zoll Entfernung aufgesucht, so kann ich es bis auf 12 Zoll entfernen und sehe es noch deutlich. Diese Erscheinung beruht auf der bekannten Kraft des Auges. sich nach der Ferne etwas zu accommodiren. Oft erkennt man auch kleine Gegenstände in größerer Ferne, sobald man auf ihren Ort aufmerksam gemacht ist, oder wenn sie sich bewegen. Aehnliche Erscheinungen geben ein Lustballon am hellen Himmel und ein Schiff am Horizonte, leicht sieht man sie, sobald man aufmerksam gemacht ist, aber die Fähigkeit der schnellen Orientirung beruht auf Gewohnheit und auf Gesichtsschärfe, ohne einen Schluss auf die Sehkrast im Allgemeinen zu erlauben. Wenn jemand von Gesichtseindrücken lebhafter erregt wird, als ein anderer, so orientirt er sich schneller, aber er sieht desshalb nicht mehr als ein anderer, der sich, weil er diese Eindrücke weniger lebhaft aufnimmt,

^{•)} Ich bin gewohnt, auf diese Weise sehr seine Wimpern der Infusorien zu erkennen. Sohald sie bewegt werden, bilden sie eine
kleine scheinhare Fläche, welche sichtbar ist; sohald sie aber ruhen, ist oft ihre Feinheit so groß, daß die Sehkrast sie mit dem
Microscope nicht erreicht.

langsamer orientirt. Ich bediene mich oft des Mittels, sehr kleine Gegenstände erst mit der Lupe zu suchen, wenn ich sie mit blessem Auge erkennen will, um ihnen etwa eine andere Lage mit einer feinen Spitze zu geben: Auch diese Erseheinung ist nur für das Orientiren rücksichtlich des Ortes der Körper, und befördert nur die Schnelligkeit dieses Orientirens. Myopische Augen orientiren sich immer leichter, weil sie weniger zerstreut werden, indem ihr Gesichtsfeld ein kleineres ist. Wahrscheinlich ist endlich noch eine höhere Potenz der absoluten Sehkraft des menschlichen Auges hinzuzufügen, das ist die für das Erkennen leuchtender Körperchen. im Finstern leuchtende Körper erscheinen bekanntlich immer viel größer, als sie sind und diese, sie mögen nun selbstleuchtend oder Licht rückstrahlend seyn, können leicht bei viel geringerer Größe als 48 Linie, je nach der Lichtstärke, das menschliche Auge noch afficiciren. Ich habe nie Gelegenheit gehabt, selbst leuchtende Größen zu beobachten, die von so kleinem Durchmesser wirklich waren, so dass ich auf eine Grenze in dieser Hinsicht aufmerksam machen könnte. In wie weit die Astronomie hierbei Thatsachen liesert, die sich wit Genauigkeit berechnen und übertragen lassen, berühre ich nicht, denn wenn nicht die Messung der Lichtstärke ein Anhalten giebt, was immer nur ein durch die herrschende Lichttheorie bedingtes, hypothetisches wäre, so kann wohl bei dem Mangel an directer Kenntniss, sowohl der Größe als der Entfernung jener Himmelskörper, kein sicherer Schluss gezogen werden. Licht rückstrahlende Körper lassen sich allerdings prüfen, allein das aus meiner Erfahrung hervorgegangene Resultat ist nicht von besonderem Einflusse für die optischen Instrumente. Metallglanz, welcher ein sehr kräftiger Lichtreslex ist, lässt sich nach meinen an Goldstäubchen gemachten Beobachtungen mit blossen Augen bei gewöhnlicher Tageshelle bis auf 100 einer Linie erkennen, also doppelt so weit als Farben;

allein dieselbe glänzende Fläche erscheint bei 380maliger Vergrößerung schon matt und uneben, und das Körperchen wirkt nur wie ein schwarzes, oder wird durchsichtig mit lauchgrüner Farbe. Die farbige Durchsichtigkeit des Goldes scheint bei einer Dicke von 2000 einer Linie erst einzutreten, und ist offenbar nicht Folge von Porosität. Flüssige Metalle würden vielleicht die kleinsten erreichbaren Größen bilden, aber wenn man auch durch Microscope wird den Lichtreslex der Multipla der Vergrößerung mit 100 u. s. w. sehen können, so werden doch die Umrisse so kleiner Körper desto mehr unerkannt bleiben, je stärker ihr Lichtreslex zum Verhältniss ihrer Größe ist. Den allerletzten quadratischen Lichtreflex giebt wahrscheinlich der Diamantstaub auf schwarzem. Grunde im concentrirten Sonnenlichte; jedoch habe ich ihn noch nicht beobachten können *).

Anders verhält es sich mit Linien. Undurchsichtige Fäden von $\frac{1}{400}$ Linie Dicke erkennt man gegen Licht mit blossen Augen. Spinnenfäden messen $\frac{1}{300}$ bis $\frac{1}{2000}$ Linie; Fäden der Seidenraupe $\frac{1}{200}$. Letztere sind im Cocon doppelt.

Das Resultat dieser Erfahrungen ist nun folgendes:

*) Die feinsten Goldtheilchen erhielt ich durch Abschaben vergoldeten Messings. Durch Feilen von reinem Golde erhielt ich nur weit gröbere Theilchen.

Die Dicke der Goldblättchen, deren man sich zum Vergolden bedient, ist für das blosse Auge vollkommen unsichtbar, wie die Schneide sehr scharfer Messer. VVerden sie erkannt, so liegt diess an Ungleichheiten des gebogenen Randes und ist Gesichtstäuschung.

In der grauen Quecksilbersalbe bildet das Quecksilber, wenn sie gut bereitet ist, fast gleichförmige Kügelchen von circa 1000 bis 1000 Linie Durchmesser, die durch den Fettüberzug verhindert werden, sich zu verbinden. Diese feinsten Quecksilberkügelchen sind mit blossem Auge auch bei Sonnenschein nicht zu erkennen, sondern bilden mit dem weissen Fette eine graue Farbé. Größere Kügelchen kann man darin oft sehen. Der Fettüberzug mag wohl den Metallglanz schwächen.

Die optischen Instrumente können an farbigen Quadrat-Theilen einer Linie deutlich nur die Multipla ihrer Vergrößerungskraft mit der Zahl 36 oder höchstens, aber schon undeutlich, bis zur Zahl 48 erkennen lassen. Für Linien und Licht-Eindrücke liegt die Grenze viel weiter, und wird durch die Intensität des Lichtes bestimmt.

Das sorgfältigste Microscop mit 100maliger deutlicher Vergrößerung erlaubt demnach mit aller Anstrengung nie, kleinere Größen zu sehen, als Körperchen von stoo bis Trop Linie Durchmesser. Sind aber nicht alle Umstände am günstigsten vereint, wie es gewöhnlich statt findet, so wird man bedeutend ansehnlichere Größen nicht mehr erkennen. Eine 400malige deutlichste Vergrößerung giebt die Möglichkeit des Unterscheidens von 🔲 Größen, die 14400 bis 19400 einer Linie im Durchmesser haben, oder beinah das Doppelte der Länge einer Lichtwelle in der Undulationstheorie betragen. Mit 1000maliger Vergrößerung wird man [] Körper sehen können, welche 35000 bis 45000 einer Linie groß sind, und man würde schon die Newtonschen Elemente der rothen Farbe erkennen müssen, oder sich überzeugen, dass sie nicht existiren. 3000maliger Vergrößerung, wie sie Amici's Microscope geben sollen, würde man noch 72000 bis 144000 einer Linie unterscheiden, mithin fast alle Newtonschen Farbenelemente erkennen müssen; man würde aber noch nicht die Dicke der Wände eines Monadenmagens an sich erkennen, sondern auf deren Anwesenheit nur noch aus der Wirkung des Zusammenhaltens der Speisetheilchen schliessen müssen.

Abgesehen von den so wichtig gewordenen Amicischen Verbesserungen der Microscope, die leider noch zu kostbar sind, ist durch die von Selligue bei den zusammengesetzten Microscopen angegebene, bei einfachen Microscopen aber und in anderen Verhältnissen schon vor ihm angewendete Methode des vortheilbaften Combinirens mehrerer einfacher achromatischer Objectiv-

linsen, welche von Chevalier in Paris und Ploesl in Wien mit so ausgezeichneter Geschicklichkeit und Erfolg ausgeführt worden, ein Feld für die Mechanik aufgeschlossen, wodurch es mit Benutzung der übrigen Hülfsmittel möglich zu werden scheint, die Sehkraft des Auges durch Vermehrung der deutlichen Vergrößerung noch sehr zu verstärken, und je mehr wir durch den rühmlichen Wetteifer der ausgezeichneten, oft so ganz wissenschaftlichen Mechaniker und Optiker unserer Zeit einer raschen Ausbildung der optischen Hülfsmittel entgegen sehen, desto mehr dürfte es wohl die Pflicht des Beobachters seyn, sich über seine Ausichten und Bedürfnisse, Unkenntniß des practischen Details offen und gern eingestehend, auszusprechen.

Es sind, wie es am Tage liegt, bei mechanischen Entdeckungen und Fortschritten für Mechaniker besonders 2 Dinge im Auge zu halten. Einmal zweckmäsigste Behandlung des Gegenstandes mit Liebe ohre Rücksicht auf Kostbarkeit, und zweitens Vereinfachung der entdeckten Verbesserungen und möglichste Verringerung der nöthigen Kostbarkeit durch dieselbe zur Vervielfältigung ihrer Anwendung. Es ist freilich nicht zu verlangen und nicht zu wünschen, dass Männer, welche fähig sind, bleibende Kunstwerke zu liefern, ihre Zeit mit Vereinfachung der Mechanik bei denselben verbringen, allein es sollte ihnen wohl mehr, als es zu geschehen scheint, die Anregung anderer zur Vereinfachung ihrer Entdeckungen und Vervielfältigung der einsachsten Formen, die nicht nur die neue Methode, sondern die größte Kraft enthalten, zur ausgebreitetsten Nützlichkeit nahe liegen, und dass eigne Genugthuung, Ehre, Gewinn und Nutzen sich nicht gleichzeitig erringen ließen, ist kaum zu fürchten. Die stärkste Wirkung, jedoch mit einiger Unbequemlichkeit, habe ich bei dem besten Ploesl'schen Microscope beobachtet, welches die hiesige Academie der Wissenschaften be-Ein noch besseres, besstes Amicisches Microscop

fehlt in Berlin gänzlich, oder ist mir nicht bekannt, obwohl es sehr wünschenswerth wäre, dass die Prüsung eines solchen den hiesigen Forschern nicht unzugänglich wäre. Sehr erfreulich ist, dass in Berlin, neben den früheren, leider nicht weiter ausgedehnten, äußerst sorgfältigen und erfolgreichen Bemühungen des Herrn Ober-Bergraths Schaffrinsky, auch die Herren Pistor und Schiek, deren große wissenschaftliche Genauigkeit allseitig anerkannt ist, sich dazu verstanden haben, ihre Sorgfalt auch auf Microscope zu verwenden, und die daraus hervorgegangenen sind bereits, wie ich mich überzeugt habe, so vorzüglich, dass sie an Krast meinem Chevalier'schen wenig nachgeben, und an gleichzeitiger Bequemlichkeit offenbar vorzüglich sind. Hierbei bemerke ich, dass Klarheit der Microscope bei kleinen Vergrößerungen, so groß sie auch sey, kein Vorzug mehr, sondern eine nothwendige Bedingung und Eigenschaft beim Character der Güte ist, und dass Vorzüglichkeit sich nur auf grösste Deutlichkeit und Bequemlichkeit bei den stärksten Vergrößerungen beziehen kann. Die Herren Mechaniker und weniger geübte Beobachter sind hierüber oft im Irrthum, und glauben durch Klarheit geringer Vergrößerungen die stärksten ersetzen zu können. Da nach Herrn Herschel's Angabe Amicische Microscope 3000mal klar vergrößern, so sollte es wohl das Streben der Optiker seyn, nicht bloss die Form und Methode der Amicischen Microscope nachzuahmen, sondern besonders jene mögliche Eigenschaft der stärksten deutlichen achromatischen Vergrößerung möglichst zu vervielfältigen und zu vereinfachen. Zum gewöhnlichen Studium der feineren Organisation alles Organischen bedarf es zu unserer Zeit einer klaren achromatischen Vergrößerung von wenigstens 300- bis 400mal im Durchmesser. Microscope, die weniger vergrößernde Kraft haben, sind, ungeachtet aller Kunst, Schönheit und Klarheit, Studirenden und öffentlichen Anstalten nicht zu Kostbare Schraubenmicrometer, mehr als 3 empfehlen.

oder 4, zusammen und einzeln brauchbare, achromatische Objectlinsen, Reverberationsapparate und Glasprismen sind meist unnöthig, nur in sehr beschränkten Fällen nützlich und in keinem richtigen Verhältnis ihrer Kostbarkeit und Wirkung, dagegen sind verschiedene, besonders seine Glasmicrometer und verstärkende besondere Oculargläser und doppelte Spiegel ein wesentliches Hülfsmittel und Bedürfnis für sleisige und genaue Beobachter.

Von den Sonnenmicroscopen kann ich nicht umhin, mir einen sehr wichtigen Erfolg zu versprechen, wenn dieselben mechanisch weiter ausgebildet würden. Die, welche ich zu sehen Gelegenheit hatte, lassen sich gewiß bedeutend verbessern und in ihrer Wirkung verstärken.

Ich schliese mit Wiederaufnahme der Bemerkung, dass es, abgesehen von allem Unorganischen, schon im Reiche der organischen Körper, deren Bestandtheile oder Moleculen man allgemein für die gröbsten hält, direct nachzuweisende Größen giebt, welche Tedoo einer Linie im Durchmesser haben, und indirect andere, die weniger als ein Sechsmilliontheil einer pariser Linie im Durchmesser haben mögen; dass die oft ausgesprochenen Ideen von Atomen, als Erfahrungsgegenständen, viel zu wenig zart sind; dass endlich die Kraft der Microscope, die wir jetzt besitzen, im Maximum nicht mehr beträgt, als um undurchsichtige lange Fäden von T, 200000" Durchmesser und Quadratflächen oder Kugeln von 144000 einer Linie deutlich zu erkennen, dass sie mithin für die letztern 40mal verstärkt werden muss, um dem Bedürfnisse zu genügen, die kleinsten aus einfachen Schlussfolgerungen als existirend hervorgehenden Theile organischer Körper direct zu erreichen, dass aber an sichtbare, oder einst erreichbare einfache Materie oder materielle Urbestandtheile nicht zu

Zur Erläuterung der vorgetragenen Thatsachen dient die beigehende Kupfertafel.

Tafel I.

Fig. I. ist die Darstellung der Monas Termo, des kleinsten der bekannten Infusionsthiere, nachdem es mit Indigo genährt worden. Die mit a bezeichnete Gruppe ist unter einer Vergrößerung von 380mal im Durchmesser gesehen, und die kleinsten Individuen sind zolov einer pariser Linie groß. Die mit b bezeichnete Gruppe ist 800mal vergrößert. Man sieht überall schwarzblaue, scharfbegrenzte Punkte, welche die angefüllten kleinen Magen bezeichnen.

Fig. II. sind 3 Individuen der größern Infusorienform Kolpoda Cucullus, welche 1 groß und 380mal vergrößert ist. II. b. ist ein mit vielen kleineren gefüllten Magen versehenes Thier, welches sich der überstüssigen Nahrung entledigt. II. a. hat 2 Magen mehr angefüllt, und dasselbe Individuum ist in II. c. im Act des Gebährens dargestellt. Das Geborne nach jenem Acte zeigt im Wasser ausgebreitet, während das Thier weiter schwamm. Weit vollständiger ist diese Entwickelung auf der dritten Tasel meiner academischen Schrift dargestellt. Die 3 Individuen zeigen bei + den Mund, bei + den After, und zwischen beiden das zungenförmige Zwischenstück.

Fig. III. sind 4 Individuen der Microglena volvocina einer augenführenden Form der Monadenfamilie von 1½0 Größe, 380mal vergrößert. Der dunkle Punkt ist nicht ein gefüllter Magen, sondern ein schönrothes Auge. Der ganze mittlere Theil oder der Körper der Thierchen ist schöngrün, und der angedeutete äußere Ring um den Körper ist ebenfalls von leichtem Schönroth, aber nur ein Spectrum opticum, von dem ich gesprochen habe. Vielleicht nämlich rührt er von sehr dichter feiner Behaarung her. Wäre es bloß die Ergänzungsfarbe des schönen Grün, so würde sie bei andern ähnlichen grünen Thierchen auch erscheinen. Beim Wälzen des Thieres bleibt der rothe

Rand sich gleich, und die Obersläche erscheint ausserdem grün, obwohl diese grünen Theile durch die wälzende Bewegung beständig in die Stelle des rothen Randes gebracht werden.

Fig. IV. Darmkanal der Infusorienform Leucophrys patula, woraus der bei den kleineren Infusorien weniger deutliche Zusammenhang der kleinen Speisebehälter deutlich wird.

Fig. V. eine der größten und gemeinsten Formen der Magenthierchen, Paramaecium Aurelia, 11 lang, 380-mal vergrößert, nach Anfüllung einer Mehrzahl, bei weitem aber noch nicht aller ihrer Magen in Fig. a., welche auch das reihenweise Behaartseyn deutlich macht. Bei + ist die längliche Mundößnung, wohin der durch die Wimpern erregte Strudel alle Speisetheilchen führt, und wo dieselben in's Innere übergehen. Bei ++ ist die Afterößnung, welche bei Ausleerungen deutlich wird. Fig. b. ist ein kleineres Individuum mit anliegenden Haaren, welche dadurch unsichtbar werden. Es hat keine undurchsichtigen Nahrungsstoße außenommen. Bei + ist ebenfalls der Mund zu erkennen.

Fig. VI. eine gemeine Form der Räderthierchen, Brachionus urceolaris von Müller, Größe T¹2", Vergrößerung 380. Fig. A. ist ein mit 7 Eiern beladenes Individuum mit ausgestrecktem Sporn vom Rücken gesehen.

- + und ++ sind auskriechende Junge mit der Eischaale.
- a. ein frisch ausgekrochenes, schon ganz entwickeltes Junges.
- * ist der Sporn im Nacken des Thieres, wahrscheinlich das Reizorgan für das Geschlechtssystem (Clitoris).

 B. ist ein durchsichtigeres, durch ein Glimmerblättchen etwas gedrücktes, gleichartiges Thierchen mit eingezogenem Sporn, vom Rücken gesehen.
 - a a a. sind die 3 Stirntheile mit zwischen liegenden 2 Borsten.
 - bb. sind die beiden Räderorgane.

- c. c. ist die Schaale oder der Panzer, wie Schildkrötenschaale.
- d. das Schwanzglied mit beweglicher Zange am Ende.
- ee. sind die Muskeln des Räderorgans.
- f. ein rothes Auge im Nacken.
- g. der Schlundkopf mit den 2 5zähnigen Kiefern.
- h. Magentheil des Darmes, zwischen welchem und dem Schlundkopfe der dünne Schlund befindlich.
- i. eigentlicher Darm oder Dickdarm.
- k. Afterstelle.
- 11. männliche Samenbehälter.
- m. männlicher Ejaculations-Muskel.
- n. Eierstock mit einem größeren Ei.
- o o. 2 freie Seitenmuskeln im Innern, welche das Einziehen des Thieres in die Schaale bewirken.
- pp. 2 Schwanzmuskeln, welche die Bewegungen des Schwanzgliedes hervorbringen, und an der Basis desselben frei und stumpf anfangen.
- q q. 2 Drüsen am Magen, welche sich mit der Pancreas-Drüse vergleichen lassen.

Das Nervensystem ist bei dieser Form nicht deutlich zu sehen, eben so das Gefässystem, woran die, obwohl durchsichtige Schaale hindern mag. Bei nackten Räderthieren lässt es sich oft deutlich nachweisen. Bei Hydatina senta habe ich es in meiner Schrift abgebildet.

Fig. VII. ist ein Schlundkopf mit 6zähnigen Kiefern von Notommata clavulata, einem andern Räderthierchen.

Zusätze.

1) Rücksichtlich der Samenthierchen, welche mancher für so wichtig bei der Entscheidung über die Frage der primitiven Entstehung der Entozoen halten könnte, und deren oben nicht Erwähnung geschehen, bemerke ich nur, dass diese Körper jedem animalischen Wesen, bei dem sie bisher gefunden sind, methodisch eingeimpst werden, und gar nichts Wunderbares, nur allerdings noch vieles Dunkle enthalten, was durch erhöhte Kraft der Microscope sich schon allmälig wird erhellen lassen.

2) Üeber die Wahrnehmung der kleinsten glänzenden Körper habe ich nachträglich noch einige Resultate zu erhalten Gelegenheit gehabt. Durch Zerdrücken von kleinen Quecksilberkügelchen auf einem Glasmicrometer erhielt ich leicht kleinere Kügelchen von Too bis 2000 Linie Durchmesser. Im Sonnenscheine konnte ich den Lichtreflex und also die Existenz nur solcher Kügelchen mit blossem Auge erkennen, die 300 einer Linie im Durchmesser hatten, kleinere afficirten mein Auge weder im Sonnenschein noch bei der Chevallier'schen Reverberations-Lampe. Zu bemerken fand ich aber dabei, dass die eigentlich glänzende Stelle der Kugel nicht mehr als 300 einer Linie im Durchmesser hatte. Spinnfäden von 2000 Durchm. lassen sich noch am Glanze erkennen.

3) Neuerlich habe ich auch mit Diamantstaub einige Versuche angestellt und gefunden, dass eine kleine Diamantsläche von Tou Linie Durchmesser allerdings ein weit lebhasteres Licht dem blossen Auge darbietet als eine Quecksiberkugel von gleichem Durchmesser. Kleinere Diamantstäubchen mit gutem Glanze habe ich noch nicht aufsinden können, indem die kleinsten Theilchen zwar Körperchen von Tou bis 3000 Linie Durchmesser darboten, aber auch unter dem Microscope keinen Glanz erkennen ließen. Vielleicht lag es jedoch an der Behandlung.

Das Resultat dieser nachträglichen Beobachtungen ist, dass slüssige Metalle, da immer nur ein kleiner Theil ihrer kuglichen Obersläche stark glänzt, zwar sehr kleine Lichttheilchen bemerkbar machen, dass aber im Verhältniss weit kleinere Blättchen, besonders Diamantblättchen, immer wenigstens eben so deutlich zu erkennen seyn werden, als bedeutend größere Metallkügelchen. Ob sich das Verhältniss 1 zu 3 erhalten wird, muß weitere Beobachtung lehren. Linienförmige Lichttheilchen bilden die letzte Grenze der Sehkrast, und die leuchtenden oder lichtrückstrahlenden Körperchen die Fixsterne der microscopischen Welt.

II. Verhältnisse der in den letzten vierzig Jahren zu Palermo beobachteten Erdstöße, in Bezug auf ihre Richtung, Vertheilung nach den Jahreszeiten und fragliche Einwirkung auf den Barometerstand;

con F. Hoffmann.

Kein Land in Europa vielleicht ist so häufig und in so einflussreicher Weise von den Einwirkungen der Erdbeben heimgesucht worden, als Sicilien und die benachbarte Halbinsel Calabrien. Denn wiewohl ich selbst bisher, bei einem einjährigen Aufenthalt auf der Insel, niemals so glücklich gewesen bin, von dem Eindrucke, welchen diese merkwürdige Erscheinung auf den Menschen macht, aus eigner Ersahrung Rechenschaft ablegen zu können, so vergebt doch auch wohl nicht leicht nur ein Jahr, ohne dass Erdstösse in einem oder dem andern .. Theile des Landes empfunden werden, und die Geschichte Siciliens bewahrt uns überdiess so ausgezeichnete Beispiele von durch Erdbeben bewirkten Katastrophen, dass wir dieselben füglich den großartigsten Ereignissen der Art an die Seite stellen können, welche uns aus Ländern ferner Welttheile berichtet werden. Heftige Schwankungen des Bodens, welche ganze Provinzen vernichteten, wie das Erdbeben von 1693, welches im Val di Noto allein vielleicht 20000 Menschen wegrasste, die mehrsach wiederholte Zerstörung blühender volkreicher Städte, wie die von Catania, oder die noch im Gedächtnis vieler Lebenden besindliche von Messina, sind in diesem, an wichtigen Naturerscheinungen so überreichen Lande schon vielfältig der Gegenstand des Schreckens und die Ursache der Zerstörung des National-Wohlstandes gewesen.

Es schien mir daher ein den Zwecken meines Aufenthalts in Sicilien sehr nahe liegender Gegenstand zu seyn, den Verhältnissen, unter welchen hier bisher Erdbeben bemerkt wurden, eine anhaltendere Aufmerksamkeit zuzuwenden.

Wir entbehrten bisher noch ein möglichst detaillirtes und aus den Original-Quellen zusammengestelltes Verzeichnis aller Fälle von den bier aufgezeichneten Erdstößen und den sie begleitenden Erscheinungen. Auch ist Ursache zu glauben, dass bei der Unvollkommenheit, mit welcher gewöhnlich in älteren Zeiten Beobachtungen dieser Art angestellt wurden, und bei der unkritischen Vermischung des Wahren mit dem Erdichteten, welche bei Gegenständen, wie diese, die so mächtig auf die Einbildungskraft wirken, verzeiblicher als bei andern ist, eine Arbeit der Art nur sehr unvollkommene, wenig dankenswerthe Früchte bringen werde. Es war mir daher äußerst anziehend, bei der Besichtigung des meteorologischen Tagebuchs der Sternwarte in Palermo zu bemerken, dass seit dem Beginn dieses lobenswerthen Journals den Wahrnehmungen der Erdbeben eine ganz besondere Sorgfalt gewidmet worden ist. Die Möglichkeit, das Auftreten derselben mit dem Zustande der Atmosphäre aus den Augaben eines mit sehr rühmlicher Sorgfalt geführten Tagebuchs vergleichen zu können, scheint, bei den oben angedeuteten Verhältnissen, allein schon eine nur selten wiederkehrende glückliche Verbindung von Umständen; und die Bürgschaft, welche die Theilnahme des Grüuders dieser Anstalt, des hochverdienten Piazzi, und die seines sehr thätigen Nachfolgers, des Hrn. Nicolo Cacciatore für die Würdigung der aufgezeichneten Bemerkungen darbietet, giebt uns eine seltene Gelegenheit, diesen für die Kenntniss von der physischen Beschassenheit Siciliens so sehr wichtigen Gegenstand einer vollkommueren Betrachtung zu unterwerfen. Ich halte es daher keineswegs für ganz unnütz, hier einige der wesentlichsten

von den Resultaten vorlegen zu können, welche die mir von Hrn. Cacciatore so bereitwillig gestattete Durchsicht seiner Tagebücher mit Sicherheit zu ermitteln erlaubt hat.

Ungeachtet die Umgebungen von Palermo keinesweges zu den Gegenden von Sicilien gehören, welche vorzugsweise häufig den Einwirkungen der Erdbeben unterworfen werden, so wurden doch in den letzten 40 Jahren, als in dem Zeitraume, seit welchem auf der dasigen Sternwarte ein meteorologisches Journal geführt wird, seit dem Anfange des Jahres 1792 bis gegenwärtig, 57 verschiedene Fälle von Erdstößen mit Sicherheit beobachtet. Die meisten darunter waren freilich nur sehr unbedeutend, und viele, wie noch namentlich der zuletzt angegebene vom 30. September 1831 *), wurden selbst der Mehrzahl der dortigen Einwohner nicht mit empfunden. Sehr viele unter diesen indess waren für andere und zum Theile nahe liegende Gegenden Siciliens von viel größerer Bedeutung, und die allgemeinen Erscheinungen im Zustande der Atmosphäre, welche mit denselben füglich in irgend einer Causal-Verbindung stehen könnten, mussten daher nothwendig zu Palermo mit bemerkt werden. Mehrfältig vergingen ein und auch wohl 2 Jahre, doch niemals mehr nach einander, in welchen wir zu Palermo keine Erdstösse erwähnt finden, und nament lich gehörten in der erwähnten Periode das J. 1793, 1795 und 1796, 1798, 1802 1804 und 1805, 1807 und 1808, 1812 und 1813, 1815 und 1816, 1821 und 1822, 1828 und 1829, mithin also 17 Jahre von 40 zu diesen übrigens keinesweges für ganz Sicilien von Erdstölsen freien Zeiträumen. In den 23 nun noch übrigbleibenden Jah-

^{*)} Während dieses Erdstosses waren wir zu Palermo gegenwärtig, ohne das Geringste davon zu bemerken, und doch waren auf dem etwa 80 Fuss hohen Thurme, welcher die Sternwarte trägt, die durch ihn veranlassten Schwankungen äusserst deutlich gewesen.

ren vertheilt sich ferner, wie man leicht glauben wird, die Häufigkeit der Erdbeben äußerst unregelmäßig. Während wir gewöhnlich nur einen oder zwei Fälle derselben in dem Laufe eines Jahres aufgezeichnet finden, brachte das am häufigsten damit ausgestattete Jahr 1818 deren elf Fälle, und das nächst ihm an Erdbeben reichste Jahr 1823 zeigte deren noch sieben.

Um zu sehen, welchen Jahreszeiten vorzugsweise das Austreten der Erdstöße in diesem Theile von Europa anzugehören psiege, verglichen wir dieselben zunächst nach den Monaten, in welchen sie bemerkt wurden, und wir fanden dadurch Folgendes:

Im Januar wurden in 40 Jahren 4 Erdbebenfälle beobachtet

-	Februar	~	•	-	-	5	-	•
-	März	-	•	-	-	13	•	-
_	April	-	-	-	-	4	-	•
	Mai	<u>.</u>	-	-	•	.1	, 	
-	Junius	-	-	-	- .	6	•	-
-	Julius	•	-	-	•	4	-	. •
_	August	-	•	•	•	6	-	`-
-	Septemb.	-	_	_	•	6	•	-
-	October	-	-	-	-	2	•	-
-	November	-		_	. .	4	· •	-
-	December	-			•	2	, 	-
				•	7.	-		

Es ergiebt sich aus dieser Zusammenstellung wohl kaum irgend ein anderes Resultat, als die allerdings äuserst auffallende Häufigkeit der Erdbeben im Märzmonat. Bekanntlich sollen auch in andern Ländern, und vorzugsweise in Chili und auf den Mollucken, die Aequinoctial-Perioden, aus noch immer uns ganz unbekannten Ursachen, für die von Erdbeben am meisten heimgesuchten gehalten werden. In dem vorliegenden Falle aber scheint diese Regel auf das Herbst-Aequinoctium nicht anwendbar; denn wenn gleich die Summe der Erdbebenfälle aus den Monaten August, September und October immer noch nächst der von Februar, März und April

von den vier auf solche Weise angedeuteten Abtheilungen des Jahres, die ansehnlichste bleibt, so ist doch ihr Ueberschuss äußerst unbedeutend, und daher sehr leicht zufällig. Und überdiess auch gehört gerade der October mit dem December nächst dem Mai zu den im ganzen Jahre an Erdbeben ärmsten Monaten.

Um den Einfluss der auf diese Weise durch die Jahreszeiten vertheilten Erdbeben auf den Zustand der Atmosphäre, oder umgekehrt, bestimmen, ihn erweisen oder leugnen zu können, schien es mir vor Allem von Wichtigkeit, das Verhalten des Barometers um die Zeit solcher Vorfälle zu prüsen. Und hierin vielleicht möchte ein größeres Interesse gerade dieser Art von Vergleichungen liegen, welche sich wahrscheinlich nur in wenig andern Orten der Erde, die sich in gleichen Verhältnissen befinden, mit demselben Grade von Vollständigkeit und Sicherheit möchten anstellen lassen. Denn zu Palermo wurden in den eben erwähnten 40 Jahren die Barometerstände an guten Instrumenten ununterbrochen, täglich vier Mal, aufgezeichnet, und wir besitzen daher eine bereits für diese Breite vollkommen hinreichende Kenntniss von den mittleren Verhältnissen in den Schwankungen des Lustdruckes, nach seiner täglichen und jährlichen Pe-Hr. Cacciatore hat auch bereits die Resultate von den 34 ersten Jahren dieser erwähnten Beobachtungen in dem Anhange zu dem rühmlichst bekanuten Werke Piazzi's: Del Real Osservatorio di Palermo, Libri VII, VIII et IX, mit mühevoller Ausführlichkeit bearbeitet, und es ist uns daher ungemein leicht möglich geworden, den barometrischen Zustand der Atmosphäre bei Erdbeben mit dem allgemein gesetzlichen derselben vergleichen zu können.

Um die Resultate dieser Arbeit leicht übersichtlich zu machen, habe ich es versucht, die mir nothwendig scheinenden Data zur Beurtheilung derselben in der beiliegenden Tabelle zusammenzustellen, und ich erlaube mir hier zum sicheren Verständnisse dieser Tafel nur noch folgende Bemerkungen.

Die erste der Columnen, welche die beobachteten Erdbeben nach dem Jahre und dem Tage angegeben enthält, bedarf keiner Erläuterungen. Unmittelbar neben derselben stehen die zur Stunde der Erdbeben oder zu der ihr am nächsten liegenden Beobachtungsstunde bemerkten Barometerstände. Sie sind auf den Gefrierpunkt reducirt, und größerer Bequemlichkeit wegen aus englischen Zollen und deren Decimal-Theilen in Pariser Linien umgesetzt worden. Die Dritte Columne der Tasel zeigt die Abweichungen des so eben bemerkten Barometerstandes von dem Medium des Monates, in welchem er beobachtet wurde, nach Hrn. Cacciatores oben erwähnten Berechnungen aus den Jahren von 1792 bis 1825 incl. Die vierte ferner zeigt dasselbe Verhältnis des Barometerstandes zu dem allgemeinen Medium des Jahres in Palermo. Die fünfte Columne, welche Bewegung des Barometers überschrieben wurde, ist bestimmt, um zu zeigen, in welcher Art der Schwankung gerade das Barometer während des Eintretens von Erdstößen begriffen war. Es konnten biebei fünf wesentlich verschiedene Fälle in Berücksichtigung kommen, welche ich versucht habe durch folgende leicht verständliche Zeichen auszudrücken. Befand sich das Barometer gerade im Steigen, so setzen wir das Zeichen ‡, war es im Sinken, das entgegengesetzte ‡, stand es aber auf einem Maximum, so findet sich +, bei einem Minimum -, und war es endlich in so unbestimmten, unbedeutenden Schwankungen begriffen, dass sich daraus keine vorwaltende Richtung mit Sicherheit hätte ableiten lassen, so schien es mir schicklich das Zeichen 🕟 beizufügen. Endlich schien es mir auch noch passend, eine sechste Columne zu wählen, um die Größe der zur Zeit von beobachteten Erdstößen stattgefundenen Schwankung des Barometers darin angeben zu können. Dieser Zweck ließ sich in den zwei

	B	Barom. bei 0°.			Beweg. des Barom.	Größe der Oscillat.
		3	1	6,768	_	6,361
4		з	37	+1,992	‡	1,983
	١.	3	17.	+0,732	‡	3,176
1	4	3	Ю	+1,020	‡	0,900
١		រិ	. '7	-1,020	0	_

Auf den Meeresspiege Palermo (38° 6′ 44″) 337″,954.

daraus für die Breite von meterstand am Meere zu

Schwankung des Barometers darin lieser Zweck ließ sich in den zwei

ersten der so eben erwähnten Zustände des Barometers allein einfach erreichen, und die unmittelbare Nebeneinanderstellung der fünsten und sechsten Columne zeigt uns zugleich stets, ob die angegebenen größeren oder kleineren Oscillationen steigende oder sinkende waren. Nur in dem Falle von + oder — (in der fünsten Columne) hätten eigentlich zwei Oscillationen müssen angegeben werden; ich zog es indes vor, davon stets nur die größere der beiden in der Tabelle mit auszunehmen, und gab durch ein beigesetztes * oder * an, ob sie auf- oder niedersteigend waren.

Die Resultate, welche zunächst aus der Uebersicht dieser Tabelle hervorgehen, scheinen im Allgemeinen der Ansicht, als ob irgend eine Beziehung zwischen den Schwankungen im Barometerstande und dem Austreten der Erdbeben statt finde, durchaus nicht günstig. Die mittleren Barometerstände der Monate zu Palermo sind nach Hrn. Cacciatores Berechnungen bei 0° Temperatur und in Pariser Linien verwandelt.

Fär	den	Janua	r 334	",6 89	Für	den	Julius	334"	,588
_	-	Febr.	334	,960	-	-	August	334	,825
_	-	März	334	,171	. •	•	Sept.	3 34	,950
	***	April	333	,991			Octob.		
•• •	-	Mai	334	,465	•	-	Nov.	334	,837
	-	Juni	3 34	,893	•	_	Dec.	335	,017
Dog	Ma	dium	dae Tah	ros or	dlich he	4-8-1	224"6	RO +	`

Das Medium des Jahres endlich beträgt 334",668 *).

Einer sehr allgemein verbreiteten Meinung zusolge würde man un wahrscheinlich erwarten, die in der vorliegenden Tasel angegebenen Barometerstände bei Erdbeben in den meisten Fällen kleiner als die Mittelzahlen zu sinden. Es zeigt sich indes aus der Vergleichung

^{*)} Diese Media sind sämmtlich für den Beobachtungsort auf der Sternwarte, in 244 Fuß Erhebung über dem Meere, berechnet. Auf den Meeresspiegel reducirt, folgt daraus für die Breite von Palermo (38° 6′ 44″), der mittlere Barometerstand am Meere zu 337″;954.

der dritten und vierten Columne zunächst, dass diese Barometerstände sich in einunddreisig Fällen über dem Mittel desselben Monates, in vierundzwanzig Fällen darunter, und in zweien gerade auf demselben besanden; von dem Mittelstande des Jahres aber waren die Barometerstände in zweiunddreisig Fällen in's + und in fünsundzwanzig in's - abweichend. Es stand also das Barometer bei Erdbeben entschieden häusiger über als unter dem Mittel. Doch dürsen wir hiebei wohl nicht ganz mit Stillschweigen übergehen, dass während des einzigen bedeutend starken Erdbebens, welches zu Palermo in dieser Periode, im März 1823 *), vorsiel, das Barometer sich anhaltend den ganzen Monat hindurch unter dem monatlichen Mittelstande erhalten hatte.

Betrachten wir nun serner noch die Größe der Abweichung der Barometerstände bei Erdbeben von den Mittelzahlen, so ergiebt sich das Maximum derselben über den monatlichen Mitteln =3,584 Par. Linien, das Minimum derselben unter denselben aber zeigt sich =6,271 Pariser Linien. Eben so ist es auch bei der Abweichung der Barometerstände von dem jährlichen Mittel. Hier zeigt sich das Maximum darüber =3",876

das Minimum darunter = 6,768.

Es hat also das Barometer bei Erdbeben sich in den äußersten Fällen um das Doppelte des Werthes unter dem Medium besunden, den es in gleichen Verhältnissen fast über demselben erreicht hat. Doch ist allerdings sehr auffallend, dass keines dieser Extreme in den Barometerständen sich zur Zeit eines ansehnlichen Erdbebens ereignete, denn das Maximum ist am 9. Februar 1831 eingetreten, und das Minimum am 19. März 1827; an beiden Tagen aber ist in keinem Theile Siciliens gerade ein ausgezeichneterer Erdstoss bemerkt worden. Doch ver-

^{*)} Der stärkste Stoss dieses Erdbebens erfolgte am 5. März 1823 um 5 Uhr 37' Nachmittags, in Palermo stürzten dabei mehrere Häuser ein, und es wurden vierzehn Menschen getödtet.

dient wohl auch noch unsere Ausmerksamkeit, dass zu der oben erwähnten Zeit des Erdbebens in Palermo vom Jahr 1823 das Barometer hier eines seiner anschülicheren Minima erreichte, denn wir finden es am 6. März hier auf 5",191 unter dem monatlichen, und 5",688 unter dem jährlichen Mittel. Um indess die Bedeutung, welche diese Abweichungen des Barometerstandes von dem Mittel bei Erdbeben für die Schwankungen des Barometers zu Palermo überhaupt haben, richtig beurtheilen zu können, wird es nöthig seyn, dieselben mit den Gränzen zu vergleichen, welche diese Schwankungen im Allgemeinen hier zu erreichen pflegen. Ich habe diese Vergleichung mit zu Ratheziehung einer Tabelle versucht, welche sich in der Topografia di Palermo von Domenico Scinà (1818) befindet, und in welcher die Maxima und Minima der Barometerstände für die Monate nach 20jährigen Mitteln berechnet wurden. Es ergab sich dadurch folgende Thatsache, die ich mit Uebergehung alles Details hier herausstelle.

»Die Abweichungen des Barometerstandes bei Erdbeben vom Medium haben in den angegebenen 40 Jahren, weder über noch unter dem Mittel, jemals die Gränzen erreicht, welche in Mitteljahren ohne außerordentliche äußere Einflüsse vorzukommen pflegen, ja sie sind in den meisten Fällen noch immer anschnlich und sehr oft um mehr als die Hälste des ganzen Werthes von diesen Gränzen entsernt geblieben.«

So z. B. betrug das oben angegebene Maximum der Abweichung vom monatlichen Mittel am 9. Februar 1831 = 3",584; aus der eben angeführten Tafel aber ergiebt sich das mittlere Maximum des Barometers über dem Medium in 20 Jahren im Februar-Monat = 7",814. Die Differenz beträgt daher = 4",230, oder mehr als die Hälfte des ganzen Werthes. Eben so wird das Minimum oben am 19. März 1827 = 6",271 unter dem Mittel angegeben. Es liegt aber das mittlere Minimum im

März-Monat, nach 20 jähriger Vergleichung um 10",325 unter dem Mittel; Differenz also = 4",054. Und ähnlich ist also das Resultat aller Vergleichungen aus der vorliegenden Tafel. Ja im Monat April fand ich sogar die Abweichung in den Minimis = 7",898, und noch größer war sie im November und December; die Differenzen der Maxima aber schienen im Januar am größesten, wo sie 5",198 betrugen.

Wenden wir uns endlich zu der fünsten Columne unserer Tabelle, so ergeben sich uns daraus solgende Thatsachen:

Es ist also allerdings ein kleiner Ueberschuss für den sinkenden Zustand des Barometers während der Erdbeben vorhanden, doch könnte dieser sehr füglich für zufällig gehalten werden.

Es scheint endlich noch wichtig, auch die Größe der ganzen Schwankungen zu kennen, welche während der Erdbeben am Barometer beobachtet wurden, und es zeigt uns die sechste Columne unserer Tafel die ansehnlichste derselben neben dem 9. Februar 1831 = 7",454. Diese Schwankung war aufsteigend und wurde vom 6. Februar Mittags bis zum 10. Abends vollendet. Die größeste unter den niedersteigenden Schwankungen ferner finden wir neben dem 17. März 1827. Sie beträgt 7",349, und dauerte vom 17. Mittags bis zum 18. Nachts. An dem oft erwähnten 6. März 1823 stand das Barometer auf einem Minimum, und am Tage vorher, während des starken Erdstosses, sank es fortwährend; allein die Größe der ganzen Oscillation, welche vom 1. bis zum 6. dauerte, war nicht stärker als 5",226. Vergleichen wir nun aber diese angegebenen Größen mit den Gränzen, innerhalb

welcher sich die Schwankungen des Barometers zu Palermo nach 20 jährigen Mitteln in den verschiedenen Monaten überhaupt bewegen können, so erscheinen sie äufserst unbedeutend. Denn z. B. im März ist der Zwischenraum zwischen dem mittleren Maximum und Minimum des Barometerstandes == 16",326; im Februar ferner beträgt derselbe 14",864, und eine nur wenig anhaltende Durchsicht von Hrn. Cacciatore's Beobachtungs-Journalen belehrte mich, dass Schwankungen von 6" bis 8" im Barometerstande, welche in Zeit von zwei bis drei Tagen vollendet werden, zu Palermo, vorzugsweise in den angesührten Monaten, keinesweges zu den Seltenheiten gehören. Wir dürsen es daher hier noch füglich als eine Thatsache aussprechen:

» dass die Schwankungen des Barometers während der Erdbeben zu Palermo in den letzten 40 Jahren sich niemals außerhalb der Gränzen der auch außerdem gewöhnlichen Barometer-Oscillationen entsernt haben, ja dass sie sogar in den meisten Fällen sehr unbedeutend waren. «

Wir müssen nun also demnach bier aufrichtig bekennen, dass die im Vorliegenden versuchten Forschungen über den Zusammenhang, welchen das Verhalten des Barometers etwa mit dem Eintreten der Erdbeben zeigen könnte, nur zu negativen, oder doch zu diesen sehr nahe stehenden Schlussfolgen geführt habe. Weder in dem relativen Stande des Barometers, noch in der Richtung seiner Bewegungen, noch in der Größe seiner Schwankungen ist es uns gelungen, etwas Eigenthümliches oder Ausserordentliches nachweisen zu können, und wir wissen nun allerdings nicht, wie anders diese Beziehungen vielleicht noch zu suchen seyn möchten. Nichts destoweniger bleibt die Frage über die mögliche Verbindung von dem Zustande der Atmosphäre mit den Vorgängen im Innern der Erde von zu anziehender Art, als dass wir es nicht für belehrend halten sollten, einen Bei-

trag zur Lösung derselben wenigstens versucht zu haben. Allgemein glaubt man übrigens in allen diesen Ländern im Volke an das Daseyn eines solchen eben erwähnten Zusammenhanges, und abgesehen von den unsicheren Angaben, welche fast alle Berichte über Erdbeben von gleichzeitig in der Atmosphäre beobachteten ungewöhnlichen Erscheinungen enthalten, ist es nichts Ungewöhnliches, hier aus Witterungsverhältnissen, Nebeln, Winden, ungewöhnlichem Ansehen der Abendröthe u. s. w., den Schluss machen zu hören, dass man Ursache habe, sich vor Erdbeben zu fürchten, so unsicher auch diese Prophezeiungen freilich in den meisten Fällen wohl seyn Bei den so eben zu Rathe gezogenen 57 genauer beobachteten Erdbebenfällen wenigstens habe ich vergeblich gesucht, irgend eine Witterungs-Erscheinung aufzusinden, welche sich mit denselben möglicherweise hätte in irgend eine wahrscheinliche Verbindung können bringen lassen. Die Erdstöße erscheinen hier bei heiterem oder bedecktem Himmel, bei kaltem oder heissem Wetter, vor oder nach Regen, und mit oder ohne ihn. Ja selbst die Stärke oder Richtung des Windes scheint vom Auftreten derselben vollkommen unabhängig, und diess ist zugleich auch die Meinung aller unterrichteteren Personen, welche Gelegenheit hatten, in verschiedenen Theilen der Insel das Vorkommen von Erdstößen zu beobachten *). Zwar scheint diess zu Palermo bei

^{*)} Sehr anziehend und mit ruhiger Kritik ist in dieser Beziehung ganz besonders ein von Hrn. Domeuico Scinà versaster Bericht geschrieben, welcher die Erscheinungen der zahlreichen Erdstösse schildert, die in den Jahren 1818 und 1819 in den Umgebungen der Madonien-Kette so große Beunruhigungen veranlasten (Rapporto del Viaggio alle Madonie, impreso per ordine del Governo in occasione de' tremuoti cola' accaduti nel 1818 e 1819). Diese Erdstösse beschränkten sich auf den Flächenraum von wenigen Quadratmeilen, und nur zwei derselben, vom 8. September 1818 und 25. Februar 1819, psanzten sich schwach bis zu dem etwa acht geogr. Meilen von dem Fusse des Gebirges entsernten Palermo sort. Alle Bergstädte, welche

vorübergehender erster Ansicht der hier eben betrachteten Erdbebenfälle nicht ganz zuzutreffen, denn von 57 sehen wir 17 bei NO. und 15 bei Südwestwind, mithin fast die Hälste von allen bei diesen beiden angegeben *), doch vermindert sich das Auffallende dieser Erscheinung, wenn wir berücksichtigen, dass gerade diess auch, vermöge der Lage von Palermo, die Richtung des hier bereits äusserst fühlbaren Wechsels von den wenigstens sechs Monate im Jahre hindurch wehenden Land- und Seewinden sey, welche sehr leicht in den niedrigeren Lustschichten über die im Allgemeinen durchstreisenden Winde die Oberhand gewinnen. Die letzteren insbesondere sind immer vorwaltend NO. (siehe Scinà Topodere

dort vereinzelt auf kegelförmigen Gipfeln, und fast, alle in der ungewöhnlichen Meereshöhe swischen 3000 und 4000 Par. Fuss liegen, während die benachbarten Bergrücken sich bis zu 6000 Fuls erheben (der Pisso di Palermo nach meiner Messung 5935', der nahe Pizzo dell' antenna nach Hrn. Scinà 6180' Par.), litten dabei beträchtliche Beschädigungen, große Felsblöcke rollten von den Bergen herunter und der Erdboden spaltete sich an mehreren Stellen. Nichts destoweniger zeigte sich weder vor oder nachher, noch innerhalb der etwa sieben monatlichen Dauer der Erdstöße irgend eine aussallende Erscheinung in dem Gange der Witterung, und der Verf. drückt sich am Ende seiner Schilderung über diesen Gegenstand in folgender anziehenden Weise aus: I tremuoti sono accaduti a ciel sereno o nuvoloso, in tempo caldo o freddo, colla pioggia e senza, e spirando questo o quel vento. Ciò non pertanto non vi era persona, che non spiasse di continuo il cielo e l'aria, e ciascun paese parea abitato di Aerimanti. Poiche dal fosco dell' aria, o dalla figura e color delle nubi, o da altri simili segni si lusingavano di ricavare gl'indizi per loro certissimi degl'imminenti tremuoti.

Nordwind (Tramontana) in 1 Falle Südwind (Mezzogiorno) in 1 Falle Nordost (Vento Greco) - 17 Fäll. Südwest (Libeccio) - 15 Fäll. Ost (Levante) - 3 - VVest (Ponente) - 11 - Südost (Scirocco) - 2 - Nordwest (Maestro) - 7 -

^{*)} Die Windrichtungen, welche sich bei den eben erwähnten Erdbeben angegeben finden, sind folgende:

grafia di Palermo, p. 137), die erstere theils SW, theils westlich.

Am Schlusse dieser Darstellung endlich scheint es mir nicht ganz unwesentlich, noch einige Worte über die Richtungen der zu Palermo beobachteten Erdbeben hinzuzufügen.

Denn zur Ausmittelung dieses merkwürdigen Verhältnisses hat Hr. Cacciatore ein sehr wohl ausgedachtes einfaches Instrument; angegehen, welches er Sismorneter oder Sismograph (von seisude, Erschütterung) nennt, und man in Fig. 1 Taf. III abgebildet findet. Das Ganze ist ein flaches, kreisrundes Becken von etwa 10 Zoll im Durchmesser, dessen Seitenwände in gleicher Höhe und in gleichen Abständen von acht Löchern durchbohrt sind. Auf der Aussenseite umgiebt dasselbe ein ringförmiger Wulst, welcher von eben so vielen Rinnen, die den Löchern entsprechen, durchfurcht ist. Diess Alles ruht auf einer massiven Scheibe, welche zugleich acht kleine Becher trägt, die den Rinnen untergestellt werden. giesst nun jenes Becken voll Quecksilber, orientirt es'mit seinen acht Löchern nach den Weltgegenden, und stellt es an einem vor zufälligen Erschütterungen gesichertem Orte auf. Hr. Cacciatore hat das Exemplar seines Sismometers, nach welchem diese Zeichnung gemacht ist, von Buchsbaum ausführen lassen, und die ganze Aufstellung desselben auf einer dicken Holzplatte, die sich etwas verzogen hatte, sah nur sehr roh und plump aus; doch leistet diess Instrument ungleich mehr als die sonst zu demselben Zweck in Italien übliche Vorrichtung, bestehend in einem Pendel, dessen Gewicht unten mit einer Spitze versehen ist, welcher man eine Schale voll feinen Sandes so untersetzt, dass die Spitze dieses an einem Faden hängenden Loths darauf schreiben kann, sobald sie in Bewegung gesetzt wird.

Mit Hülfe dieses Sismometers fand sich nun in 27 Fällen eine bestimmt ausgedrückte lineare Fortpflanzung

der Erdstöße mit Sicherheit angegeben, und es zeigte sich dieselbe zugleich auch auf eine merkwürdige Weise vertheilt nach den Weltgegenden. Es fand sich nämlich: Die Fortpflanzung der Stöße von S. nach N. in 4 Fällen

dieselbe von SW. nach NO. in 4 - dieselbe von O. nach W. aber in 19 -

Unmöglich kann man hier wohl das so auffallende Vorwalten der Ostwest-Richtung bemerken, ohne nicht zugleich auch den Blick auf den ostwärts von Palermo gelegenen großen: Heerd aller unterirdischen Bewegungen in der Feueresse des Aetna zu werfen. In der geradlinigen Entsernung von etwa 80 bis 90 ital. Miglien von Palermo gelegen, hat dieser nie alternde Vulcan seine Erschütterungen vielfältig bis hieber, und gewiss auch noch viel weiterhin, ausdehnen können. Zwar lässt sich dieser Zusammenhang durch Vergleichung der Geschichte von den Ereignissen am Aetna mit den Erdbebenperioden in Palermo nicht immer genau nachweisen *). Doch zuweilen ist eine solche Verbindung äußerst auffallend. z. B. war von allen Eruptionen, welche der Aetna in den oft erwähnten 40 Jahren gemacht hat, keine ansehnlicher als jene von 1819, deren großartigen Lavastrom ich im Val del Bove zu bewundern Gelegenheit fand. Sie ward schon ein Jahr vorher durch hestige Erdbeben angekündigt, welche Catania in große Gesahr brachten, und zahlreiche, minder bedeutende Erdstöße begleiteten sie und folgten ihr. Es scheint daher wohl keineswegs zufällig, dass in dem Erdbeben-Verzeichniss von Palermo bei allen Stößen, deren Richtung sich mit Bestimmtheit hatte angeben lassen, in den Jahren 1817 bis 1820 die

^{*)} Der Aetna hatte während dieser Periode nicht weniger als fünf bedeutende Ausbrüche, nämlich: einen im Jahre 1792—1793, dann in den Jahren 1802, 1809, 1811 und 1819, und inzwischen war er noch sehr häufig in ansehnlicher Aufregung, von welcher ich das letzte Beispiel im Februar dieses Jahres aus der Ferne zu beobachten Gelegenheit hatte.

Angabe von Ost nach West oder von Südost nach Nordwest gemacht ist. Zwar wissen wir, dass zwei derselben (die vom 8. Sept. 1818 und vom 25. Febr. 1819) ihren Ursprung nach den umsichtigen Nachweisungen des Hrn. Dom. Scinà (Vergl. Viaggio alle Madonie etc. p. 40) in viel geringerer Entsernung hatten, die andern aber, neun, an der Zahl, sind zum Theil sicher dieselben, welche in der Umgegend des Aetna bemerkt wurden. Erdbeben, deren Centralpunkt Palermo selbst nahe war, wie namentlich das im März 1823, erschienen hier nur undulatorisch und succussorisch, und sie entbehrten daher einer deutlich ausgesprochenen Richtung. Wo ferner die von Süd nach Nord gegangenen vier Stöße ihren ursprünglichen Sitz hatten, können wir aus Mangel vergleichender Nachrichten nicht angeben; gewiss aber erscheint es nicht zufällig, dass drei Erschütterungen in dem gegenwärtigen Jahre, die vom 9. Febr., 30. Jun. und 2. Juli, ihre Richtung von Südwest nach Nordost zeigten; denn gerade dorthin war es, wo in etwa 70 ital. Miglien Entsernung sich der neue kleine Vulcan in dem Meere bildete, dessen vorübergehende Erscheinung die Ausmerksamkeit von ganz Europa erregt hat. Auch waren gerade, wie ich bereits anderweitig bemerkt habe, die Erdstösse vom 30. Juni und 2. Juli dieselben, welche mit größerer Stärke an der dem neuen Vulcan gegenüberliegenden Südküste, bei Sciacca, bemerkt wurden.

III. Ueber das im mittelländischen Meere entstandene vulcanische Eiland, genannt Corrav, Neritä, Isola Ferdinandea, Graham Island, Hotham Island und Julia, nebst einigen Nachrichten über kraterförmige Inseln ähnlichen Ursprungs.

Die Bildung einer neuen Insel im Meere, sie mag nun durch Emporsteigen fester Gesteine, unter gewaltsamer Zerreisung und Aufrichtung der ursprünglichen Felsdecke, oder auch nur durch Aufschüttung ausgeworfener lockerer Massen geschehen seyn, ist zwar im Vergleich mit den früheren Umwälzungen der Erdkruste eine kleinliche, in unseren Tagen aber, wo es der vulcanischen Thätigkeit kaum mehr gelingt, sich neue Auswege zur Obersläche zu bahnen, eine so seltene Erscheinung, dass sie schon darum allein das Interesse eines jeden Naturforschers in Anspruch nehmen muss. Geschieht sie unter den ersteren Umständen, wiederholen sich dabei gewissermaßen yor unsern Augen die Vorgänge, von welchen die neuere Geologie mit so vielem Erfolg die gegenwärtigen Stellungs - und Lagerungsverhältnisse der Gebirge ableitet, so wird sie auch für die Theorie von Bedeutung, und eben deshalb haben es sich früher die Annalen zum Geschäft gemacht, die im Ganzen ziemlich vereinzelt stehenden Beispiele solcher geschichtlich nachweisbaren Hebungen zu sammeln und mitzutheilen *). In diese Klasse von Inselbildung ist nun freilich das Ereigniss, welches Gegenstand des vorliegenden Aufsatzes seyn soll, nicht zu Das Eiland, welches im verwichenen Jahre dem mittelländischen Meere entstieg, reiht sich vielmehr, so-

^{*)} Im Bd. II (78) S. 308, 327, 443; Bd. III (79) S. 344 und

Bd. XII (88) S. 506.

wohl seiner Bildung wie seiner ephemeren Existenz nach, ganz den Erscheinungen an, die zu wiederholten Malen zwischen den Azoren auftraten; kein Fels ward gehoben, sondern, so weit die Beobachtung reichen konnte, das Ganze nur durch Aufschüttung ausgeworfener lockerer Massen gebildet. Wie aber wohl nicht zu bezweifeln steht, dass es, neben der Stärke der vulcanischen Kräfte, nur von der Beschalsenheit und Mächtigkeit der zu zersprengenden Decke, so wie von der Tiefe des Meers am Orte des Ausbruchs abhängt, unter welcher Gestalt eine Erscheinung dieser Art auftreten soll; so könnte es auch wohl seyn, dass das, was bei dieser, wie bei andern Inseln gleichen Ursprungs, sichtbar ward, nur die Spitze eines Pic im Innern eines in der Tiese zurückgebliebenen Erhebungskrater war, ähnlich den Kegeln vieler Landvulcane, die, lägen sie im Meere, den Wellen eben so wenig auf die Länge widerstehen würden, wie es die meisten dieser Inseln vermocht haben. Noch die Geschichte von Santorin belehrt uns, dass Hebungen und Zerreisungen den Ausbrüchen und Aufschüttungen wirklich vorangegangen sind; indess, wenn auch diese Erscheinungen keine Anwendung auf den uns beschäftigenden Fall gestatten sollten, wenn wir es bier nur mit Gebilden ähnlicher Art, wie der Monte nuovo, Monte rosso und andere in großer Nähe oder sm Fuße thätiger Vulcane entstandene Ausbruchskegel, zu thun hätten, bleibt doch das Hervortreten einer Insel, begleitet von den gewaltigsten Eruptionen, im Angesicht des civilisirten Europa's, immer merkwürdig genug, um in einer Zeitschrift, welche sich schon so oft den vulcanischen Phänomenen zugewandt hat, eine aussührniche Berücksichtigung zu finden.

Die Lage des neuen Eilands, mitten in einem viel befahrenen Meere, hat uns dasselbe sehr bald näher kennen gelehrt. Italiäner, Engländer und Franzosen haben es nach einander besucht und ihre Beobachtungen öffentlich bekannt gemacht. Es gereicht indes dem Herausge-

ber zum besonderen Vergnügen, statt der von ihnen gelieferten Nachrichten, den Lesern den gewiss sehr treuen und weit ausführlicheren Bericht eines ihrer Landsleute, des Prof. Hoffmann, der seit länger als zwei Jahren Italien und besonders Sicilien zum Gegenstande seines geognostischen Studiums macht, vorlegen zu können. Was hier zunächst folgt, ist ein von Dessen Vater, dem Geh. Ober-Regierungsrath Hoffmann verfaster Auszug aus einem Bericht an Se. Excell. den Minister von Altenstein, und erschien bereits vor einiger Zeit in der Preuss. Staatszeitung; die zweite Abtheilung dagegen, nebst den zugehörigen Zeichnungen, ist entnommen aus einem noch ungedruckten Schreiben an den Herausgeber, von dem auch zur Vervollständigung des Ganzen die anderweitigen Nachrichten über das vielnamige Eiland, so wie die lehrreichen Notizen über einige kraterförmige Inseln hinzugefügt worden sind. Um die Lage des vielbesprochenen Inselchens anschaulich zu machen, ist übrigens auf Taf. II ein Theil der Karte wiedergegeben, welche hier vom statistischen Bureau nach den vom Prof. Hoffmann gelieferten Datis entworfen und herausgegeben worden ist.

Die westlichste Spitze Siciliens, das Cap Boco, dicht bei der Stadt Marsala, ist nur zwanzig geographische Meilen von Ras-Adair oder Cap Bon, das ist von dem Vorgebirge entfernt, welches den Eingang zu der Bai von Tunis auf der Ostseite begränzt. Die sicilische Küste bleibt auf einer Strecke von fünstehalb Meilen, vom Cap Boco bis zur Punta di Sorella, in derselben Entfernung vom Cap Bon auf der afrikanischen Küste; dann aber erweitert sich der Raum zwischen Sicilien und Afrika, indem die sicilische Küste sich nach Südosten wendet, während die afrikanische sich gegen Süden hinzieht. Im Ansange dieser Erweiterung, nur fünst Meilen südöstlich von der kürzesten geraden Linie zwischen Sicilien und

Afrika, fast in der Mitte zwischen beiden Ländern, doch letzterem näher, liegt die Insel Pantellaria, eiförmig, von Nordwesten nach Südosten kaum drei Meilen lang, und wenig über halb so breit. Der Hauptort der Insel, am Nordwestende derselben, ist etwa neun Meilen von der nächsten afrikanischen Küste, der Stadt Kalibia, viertehalb Meilen südöstlich von Ras-Adair, und etwa dreizehn Meilen von der nächsten sicilischen Küste, der Punta di Sorella, entfernt.

Pantellaria, obwohl Afrika so nahe, steht doch unter der Regierung Siciliens. Etwa 7000 christliche Einwohner bebauen den fruchtbaren Boden, der vorzüglich sehr schöne Rosinen und etwas Baumwolle zur Ausfuhr erzeugt. Die üppige Vegetation auch des unbebauten Landes veranlasst eine Kohlenbrennerei aus Myrthenund Lentiscus-Sträuchern, wodurch Malta mit Brennmaterial versorgt wird. Dagegen baut die Insel nicht genug Getreide für ihren Bedarf, und hat nur Cisternen-Wasser. Gegen die Ueberfälle der Barbaresken sichert vorzüglich die Unzugänglickeit der Küsten; der einzige sehr enge Hafen kann nur kleine Küstenfahrzeuge aufnehmen, und hat überdiess einen gefährlichen, durch ein Kastell vertheidigten Eingang.

Die neue, von dem Professor Hoffmann angestellte Untersuchung hat bestätigt, dass Pantellaria ganz vulcanischen Ursprungs ist; und es sind selbst drei verschiedene Ausbrüche kenntlich, wodurch die Insel ihre jetzige Gestalt erhalten hat. Die äusere Einfassung derselben bildet ein niedriger Bergring, der am Nordwest- und Südost-Ende am vollkommensten erhalten ist, dessen Zusammenhang sich aber auch an den andern Küstentbeilen noch nachweisen läst. Dieser Ring wird fast ausschließlich von zahlreich über einander geflossenen Bänken einer eigenthümlichen Trachyt-Lava gebildet, deren lichtgrüngraue Grundfarbe und fast durchgängig gneussähnlich flasriges Gesüge sie vor allen bis-

her bekannten Laven auszeichnet. Aus dem inneren Raume dieser Einfassung, wie aus dem Boden eines ungeheuren alten Kraters, erhebt sich nun die Hauptbergmasse der Insel, deren Gipsel bis zu 2000 Fass über die Meeressläche aufsteigt, und welche ganz aus einer ungeheuren Anhäufung von Bimstein, und sehr zahlreich aus den Seitenwänden hervorgedrungenen Lavaströmen besteht, deren vorherrschende Masse stets der bei andern Vulcanen so seltene Obsidian ist. Viele dieser Lavaströme liegen-noch in der ganzen furchtbaren Rauhheit ihrer ersten Entstehung. Auf dem Gipfel dieser Bergmasse, der nach Südosten sehr steil abstürzt, ist vergebens nach Spuren eines Kraters gesucht worden; aber oben auf jener eingestürzten Südostseite desselben liegt ein kegelförmiger, 1600 Fuss hoher Berg, der ossenbar durch einen vulcanischen Ausbruch gebildet, und dessen Aus den Seitenwänden Krater noch sehr kenntlich ist. der Bergmasse dringen überall noch gegenwärtig sehr heisse Wasserdämpse, und am Fusse derselben entspringen zahlreiche heiße Mineralquellen, von zum Theil ungewöhnlichem Wasserreichthum. Eine Ansammlung derselben bildet einen ungemein malerischen und durch erhöhte Temperatur bezeichneten Salzsee von etwa 6000 Fuss Umfang, dessen steil abgestürzte Einsassungen sehr lebhaft an den Anblick des Vesuv-Kraters erinnern. Eine dritte, und dem Anschein nach jüngste Bildung besteht aus sehr ausgedehnten Lavaströmen, welche auf dem alten, die Insel umgebenden Bergringe liegen. gelförmigen Erhebungen, woraus diese Laven slossen, sind aus schwarzen, sehr eisenreichen Schlacken zusammengefügt, und noch im hohen Grade wohl erhalten. Die Laven selbst gleichen so sehr den ganz glasfreien Aetna-Laven, dass man fast versucht seyn könnte, sie für gleichzeitig zu achten, obgleich keine Nachricht vorhanden ist, dass in geschichtlich bekannten Zeiten auf Pantellaria noch Lava geflossen sey.

Auch derjenige Theil der Küste Siciliens, welcher Pantellaria gegenüber liegt, trägt nicht minder Spuren einer vulcanischen Wirksamkeit. Näher besonders ist die Gegend um die Stadt Sciacca untersucht worden, aus deren Hafen unsere Naturforscher zu ihren Beobachtungen ausgingen. Die Umgebungen von Sciacca haben einen außerordentlichen Reichthum an heißen Schwefelquellen, deren Hitze bis zu 45° R. steigt. Sie sliessen am unteren Rand einer steilen Felswand hervor, welche unmittelbar darüber im Monte di San Calogero bis zu 1000 Fuss über der Meeressläche ansteigt, und aus sehr festem, aber spaltenreichem Secundär-Kalkstein besteht. Auf dem Gipfel dieses Berges, bei der Kirche gleiches. Namens, brechen aus zahlreichen Klüften heiße Wasserdämpfe in sehr großer Menge hervor, welche zu roh eingerichteten Dampsbädern benutzt werden, wird es unzweiselhaft, dass sich unter dem Kalkselsen dieser Küstengegend in verhältnissmässig geringer Tiese eine Werkstätte vulcanischer Thätigkeit befindet; obwohl sich an der Obersläche derselben nirgend Gebirgsarten Die Einwohner von vulcanischen Ursprungs zeigen. Sciacca verdanken selbst dieser Nachbarschaft großer Ableitungskanäle für die unterirdischen Dämpfe und Gasarten die Seltenheit und geringe Wirkung der Erdbeben, welche andere Gegenden Siciliens so oft und so verheerend heimsuchten. Von 1740 bis 1816 haben dieselben, ihren eigenen Mittheilungen nach, niemals Erdstöße empfunden. Im letztgenannten Jahre hatten die zu Sciacca verspürten Erdbeben die Eigenthümlichkeit, dass sie aus einem drei Tage lang anhaltenden, fast ununterbrochenen Zittern der Erdfläche bestanden, das von unterirdischem Donner begleitet wurde, aber durchaus keine nennenswerthe Beschädigung anrichtete. Von dem heftigen Erdbeben im J. 1818, welches so viele Gegenden Siciliens, und insbesondere Catania auf der Ostküste der Insel, in Schrecken setzte, empfand Sciacca durchaus

nichts. Erst am 28. Jun. des gegenwärtigen Jahres (†831), und täglich in den vier nächstfolgenden Tagen, wurden wieder Erdstölse verspürt, wovon die bei weiten stärksten am 30. Jun. und 2. Jul. sich ereigneten. Diese beiden wurden auch in Palermo bemerkt, und zwar der stärkste Stoß am 2. Juli bestimmt in der Richtung von Südwest nach Nordost, das ist in der Richtung von der neuen Erscheinung her, deren Verhältnisse nunmehr beschrieben werden sollen. Es kann hierüber um so weniger eine Täuschung stattfinden, als die Beobachtung auf der Sternwarte zu Palermo zu einer Zeit, wo noch Niemand eine Ahnung von dem Entstehen eines neuen. Vulcans batte, und mit dem Instrument gemacht wurde, welches der rühmlichst bekannte Vorsteher derselben, Hr. Cacciatore, bereits seit neun Jahren signreich angeordnet hat, um die Richtung nicht blos oscillirender-Erdstöße genau anzugeben *).

Das mittelländische Meer zwischen dem Westende Siciliens und der gegenüberliegenden tunesischen Küste, obwohl für die schwersten Dreidecker fahrbar, und der gewöhnliche Weg der westeuropäischen Handels- und Kriegs-Flotten in die Gewässer der Levante, enthält dennoch den besten Karten nach viele mehr oder weniger ausgedehnte Stellen, welche sich durch eine geringere Eine solche Stelle liegt auch unge-Tiefe auszeichnen. fähr elf geogr. Meilen von Pantellaria und etwa achtehalb Meilen von Sciacca entfernt, auf der Nordseite der geraden Linie zwischen beiden, also beinahe südwestlich von Sciacca. Da Sciacca in gerader Linie 19 Meilen in stidwestlicher Richtung von Palermo entfernt ist, so liegt diese Untiese beinah südwestlich von Palermo. Sie war den Seeleuten in dieser Gegend längst bekannt, und Schiffe aus Trapani haben dort jährlich den Korallenfang betrieben, der überhaupt auf den minder tiesen Stellen der umliegenden Meere stattfindet. Die Tiefe des Was-

^{*)} Man sche die vorhergehende Abhandlung, S. 62.

sers über ihr wird auf der im J. 1826 im Uficio topografico zu Neapel herausgegebenen Karte von Sicilien zu
17 bis 22 Toisen angegeben, und es ist wahrscheinlich
dieselbe, welche der Capitain Smyth in seinem KüstenAtlasse von Sicilien mit dem selbst gewählten Namen:
Banco Nerita, bezeichnet.

Hier, fast mitten zwischen dem ganz vulcanischen Pantellaria und den heissen Quellen Sciacca's ist nun der neue Ausbruch im Meeresboden erfolgt, welchen die Erdstöße seit dem 28. Juni ankündigten, und der wahrscheinlich unmittelbar nach dem letzten derselben am 2. Juli erfolgte. In einem so engen und so stark befahrenen Meerestheile konnten seine Wirkungen nicht lange unbemerkt bleiben. Der erste Augenzeuge davon war der Führer der sicilianischen Brigantine il Gustavo, Namens Francesco Trefiletti, welcher am 12. Juli von Malta, das er am 6. Juli verlassen hatte, in Palermo ankam. Er segelte am dritten Tage seiner Fahrt, also am 8. Juli, bei der beschriebenen Stelle vorüber. Bald nach Mittage bemerkte er, damals in einer Entfernung von drittehalb Meilen nordwestlicher Richtung von sich, eine große sich erhebende Wassermasse, und steuerte darauf hin, um sich zu überzeugen, ob er auch richtig Als er sich der Erscheinung bis auf drei Viertelmeilen genähert hatte, vernahm er ein donnerähnliches Getöse. Gleich darauf erhob sich eine schwarzgefärbte Wassermasse anscheinend bis auf eine Höhe von 100 Palmen oder 82 preussischen Fussen, und ihre Breite schien ihm ansehnlicher als ein Linienschiff. Das Wasser sprudelte etwa zehn Minuten lang aufwärts, und sank dann wieder, während sich aus ihm eine dicke Rauchwolke entwickelte, welche den ganzen Horizont einhüllte. Dieselbe Erscheinung wiederholte sich auf derselben Stelle in Zeitabständen von 15, 20 bis 30 Minuten. Die Aufregung des Meeres war selbst in dem Abstande des Schiffs noch sehr merklich. Auf der Obersläche des Wassers

schwammen zahlreich, bereits todte oder nur noch halb lebende Fische, welche der Schiffsführer, als er sich wieder entfernte, noch sieben Viertelmeilen weit von dem Ausbruchspunkt bemerkte. Bis in die Nacht hinein wurden vom Schiffe aus dieselben Erscheinungen in gleichen Abwechslungen gesehen, und erst in einer Entfernung von fast vier Meilen verloren sie sich ganz aus dem Gesichte dieses ersten Beobachters der hier ganz unerwarteten Erscheinung. Er bemerkte selbst im Dunkeln keine Spur eines Feuerscheins; doch hörte er das Donnergetöse noch bis etwa um 5 Uhr Morgens in einem Abstande von fünf Meilen.

In Sciacca hatte man gleichzeitig noch gar keine Ahnung von dem Daseyn dieser Ereignisse, sowohl weil dieselben zu dieser Zeit auf eine Entfernung von achtehalb Meilen noch nicht bemerkbar waren, als auch weil selbst noch in den folgenden Tagen ein ungewöhnlich trüber Horizont die weite Aussicht auf das Meer verbarg. Am 12. Juli gegen Morgen bemerkte man zuerst eine große Menge kleiner Schlackenstücke auf den Wellen schwimmend, welche ein frischer Südwestwind an die Küste trieb. Die Fischer, welche in See gingen, fanden in geringer Entfernung das Meer so dicht damit bedeckt, dass sie genöthigt waren, sich mit dem Ruder Platz dadurch zu machen. Niemand wusste, woher diese bier ganz unbekannten, so leichten auf dem Wasser schwimmenden Steinbrocken kamen; und mit nicht minder grofser Verwunderung sahen die Fischer, welche sich weiter von der Küste entfernten, eine Menge frisch getödteter großer Fische umhertreiben, von welchen sie viele aufsammelten und nach Sciacca zum Verkauf brachten. Endlich gewahrte man am 13. mit Tagesanbruch eine hochaufsteigende Rauchsäule am Meereshorizont, und am Abend sah man Feuererscheinungen darin, welche die Bewohner Sciaccas nicht mehr zweiseln ließen, dass ein neuer Vulcan sich gebildet habe.

Als diese Nachrichten in Palermo angekommen und glaubbaft bestätigt worden waren, reisten die eben daselbst anwesenden deutschen Naturforscher, Professor F. Hoffmann aus Halle, Hr. Escher aus der Schweiz, und die DDr. Philippi und Schultz aus Berlin, ungesäumt nach Sciacca, wo sie am 20. Juli anlangten. Schon füuftehalb Meilen von der Stadt, als sie den Kamm der nackten Kalkberge zwischen Contessa und Sambucca in ungefähr 1500 Fuss über der Meeressläche überschritten, und von Palermo aus das Land in gerader Richtung durchschneidend, den freien Anblick auf das Meer an der Südwestküste Siciliens gewannen, entdeckten sie am fernen Horizont die weisse Rauchwolke, worin, als es dunkler geworden war, zuweilen helle Feuerstrahlen ausblitzten, welche die vollkommenste Aehnlichkeit mit dem Wetterleuchten hatten, wie es in Sommerabenden in Deutschland öfter wahrgenommen wird.

In Sciacca sahen und untersuchten sie die Schlakkenstückchen, welche am 12. Juli angetrieben waren, und an einigen Stellen auf dem feinen Meeressande eine Ausschüttung von vier Zoll Dicke hildeten. Die Stücke hatten mehrentheils nur die Größe einer Haselnuss, und sehr wenige stiegen bis zur Faustgröße heran. standen vorherrschend aus einer schwammigen, sehr feinblasigen, lichtgrauen Schlacke, durchaus ohne Bimstein, aber stets verwachsen oder streifenweise durchzogen mit kleinen, derben, schwarzen Lavastückehen, worin man mit der Lupe zuweilen schwarze, glänzende Körner, wahrscheinlich die in den weißen Laven häufig vorkommenden Augitkrystalle entdeckte. Frisch aufgebrochen entwickelten sie einen lebhasten Schweselwasserstoffgeruch. Ehen diesen Geruch hatte man auch in Sciacca wahrgenommen, als der Wind von dem neuen Vulcan herwehte; und man zeigte noch mehrfältig silberne Geräthe, die deutlich von den Gasarten angegriffen waren, welche dieser Wind herbeiführte.

Auf einer frei gegen das Meer liegenden Terrasse versammelten sich gewöhnlich die Einwohner in der Abendkühle zahlreich, den Blick gegen die von Blitzen durchzuckte Rauchsäule gerichtet, und in ahnungsvoller Stille auf das sehr häufig herübertönende donnerähnliche Getöse horchend, das zuweilen wohl eine Viertelstunde lang und darüber ununterbrochen anbielt. Aber wie sehr auch diese Erscheinungen die allgemeine Aufmerksamkeit, erregten, so hatte doch noch keiner von den funszehntausend Einwohnern dieser Stadt eine kurze Seereise unternehmen wollen, um die Beschaffenheit dieses merkwürdigen Gegenstandes näher zu erforschen. Und unsere Reisenden fanden erst nach dreitägigem ämsigen Unterhandlungen, und nur mittelst der dringenden Empfehlungen, welche sie aus Palermo von dem Hrn. Duca di Serra di Falco an die Beamten der Königlichen Dogana zu Sciacca überbrachten, die Möglichkeit, ein Küstenfahrzeug aus Trapani zu der Uebersahrt an die Stelle des Ausbruchs und bis Pantellaria zu miethen, womtt sie am 23. Juli spät Abends in See gingen. Der sehr schwache Wind brachte sie erst am folgenden Tage um drei Uhr Nachmittags der Erscheinung so nahe, dass sie aus einer Entfernung von fünf Viertelmeilen die neugebildete Insel, aus der die Rauchsäule aufstieg, entdecken konnten; derselbe erleichterte aber nunmehr eine behutsame Annäherung und das Verweilen dabei. Sie näherten sich ihr vom Norden her bis auf drei Viertelmeilen, dann umlenkend von Westen her zuletzt bis auf eine halbe Viertelmeile; und dachten, da sie das Meer so ruhig und nicht über 21° R. erwärmt fanden, selbst an die Möglichkeit, mittelst des Schiffbootes zu landen, als ein Ausbruch, welcher sogleich beschrieben werden soll, sie von der Gefahr einer größeren Annäherung überzeugte.

Sie waren indessen nahe genug daran, deutlich zu erkennen, dass die Insel, welche sie vor sich sahen, nichts anderes als der Rand des Kraters war, dessen Wände

durch die aus ihm aufsteigenden Auswürse allmälig über den Wasserspiegel erhöht worden waren. Diese Erhöhung erfolgte ungleichförmig. Sie war am stärksten auf der Ostseite, wohin der herrschende Westwind den Auswurf neigte, und erreichte dort eine Höhe von etwa 60 Fuss, niedriger nach Westen auslaufend war die Nordseite, noch niedriger die Südseite, welche nur sehr wenig über die Wassersläche hervorragte; und auf der Westseite war der Zusammenhang des Randes über der Oberfläche des Meeres nur mit Mühe zu erkennen. lung des Schiffes eben auf dieser Seite machte es daher möglich, das Innere des Oberendes der gegenüberstehenden höheren Theile dieses Kraters zu erblicken, und dessen Durchmesser auf etwa sechshundert Fuss zu schätzen, während der äußere Durchmesser der Insel auf der Ebene des Wasserspiegels ungefähr achthundert Fuss zu enthalten schien. Der ganze Rand schien nur lose aufgeschüttet zu seyn, von schwarzen Schlacken und Rapilli-Mas-Die Reisenden vergleichen ihn mit dem Saume des hohen Aschenkegels des Aetna, oder mit der Spitze des Monte rosso bei Nicolosia.

Aus diesem Krater stiegen ununterbrochen mit grofser Heftigkeit, jedoch geräuschlos, Dämpse hervor, gleichsam in große Kugeln geballt, welche sich im Emporsteigen entsalteten, und blendendweiß im Sonnenschein, wie
große Schneemassen oder Ballen frischer Baumwolle übereinander gehäust, die ungeheure, zweitausend Fuß hoch
geschätzte Rauchsäule bildeten, welche unausgesetzt den
Ort ihrer Entstehung bezeichnete. In Zeitabständen von
etwa zwei bis drei Minuten fuhren durch die glänzendweiße Hauptmasse schwarze Schlackenwürse. Die durch
einander getriebenen Dampswolken wirbelten dann hestiger, rollten anscheinend bis zur Oberstäche des Wassers
herab, und umhüllten die Insel so, daß die Dampssäule
mit dem Wasser in unmittelbarer Verbindung zu stehen
schien, bis der Wind sie wieder zerstreute.

Als die Reisenden in der Nähe von einer halben-Viertelmeile sich dieses prächtigen Anblicks erfreuten, trat plötzlich eine andere Gestaltung desselben hervor, welche den Eindruck der ersteren noch bei weiten überbot. dichten Dampswolken solgte ein so gedrängt dichter und anhaltender Auswurf von Schlacken, Sand und Asche, daß die aus dem Krater mit reissender Schnelligkeit aufwärtsströmende Masse ganze acht Minuten lang eine wohl sechshundert Fuss hohe Säule zu bilden schien, deren Obertheil sich garbenförmig ausbreitete. Indem die emporgetriebenen Massen aus dem Gipfel dieser Garben nach allen Seiten in engeren und weiteren Bögen herabsielen, wurden sie immerfort durch eben so dicht von untenauf nachschießende Massen gleicher Art ersetzt, und dadurch eben bei unausgesetzt schneller Bewegung die säulenförmige Gestalt der Erscheinung fortwährend erhalten. Die weitesten Bögen beschrieben die schwersten Steine; das Wasser spritzte hoch auf, indem sie in's Meer stürzten, und sie fielen so weit von der Insel noch so häufig nieder, dass die Beobachter nun erkannten, welch dringender Gefahr sie ausgesetzt gewesen wären, wenn sie sich dem Vulcan nur wenige bundert Schritte mehr genähert hätten. Kein Theil der ansgeworfenen Masse erschien lichtglühend; die emporgeschleuderten Steine zeigten sich ganz schwarz, und wurden von breiten Sandstreifen begleitet, welche sie schienen mit sich in die Höhe gerissen zu haben. Keine Flammen fuhren aus dem Krater, auch war kein Leuchten in demselben erkennbar. Den Auswurf selbst begleitete kein Donner, und es war davon nur das Rasseln und Platzen der an einander schlagenden Steine und das Geräusch hörbar, welches die niederfallenden Aschen- und Sand-Massen verursachten, ähnlich dem Rauschen eines Hagelschauers oder beftigen Die emporgeschleuderten Steine schienen durchgängig nur von mässiger Größe zu seyn; wenigstens bemerkten die Reisenden keine Schlacken-Massen von solchem Umfange, wie sie auf dem Kegel des Aetna zerstreut gesehen hatten. Gleichwohl schienen die ausgeworfenen Materien stark erhitzt zu seyn; denn überall, wo sie in das Meer fielen, entstand ein dicker Dampf, der bald die Insel selbst ihren Blicken entzog.

Während des ganzen Verlauss dieses Auswurfs entwickelten sich aus dem oberen garbenförmigen Theile desselben eben solche blendenweiße Dämpfe, wie früher unmittelbar aus dem Krater, und diese bildeten über der dunkeln Säule des Auswurfs ganz in gleicher Art eine ungeheure lichte Rauchsäule. Außerdem durchzuckten die dunkele Auswurfssäule zuweilen hellleuchtende Blitze, welchen, wie bei nahen Gewittern, unmittelbar ein starker und anhaltender Donner folgte. Die Blitze kamen, wie sehr deutlich bemerkt werden konnte, und auch bei andern vulcanischen Ausbrüchen beobachtet worden ist, durchaus nicht aus dem Krater, sondern zuckten freischwebend in allen Richtungen durch die Auswurfssäule, vorzüglich an deren oberen und Seiten-Theilen.

Nachdem der Ausbruch nachgelassen batte, wendete sich das Schiff abwärts, um die Richtung nach Pantellaria zu nehmen. Aber der Wind war so schwach, dass es sich sehr langsam von dem neuen Vulcan entfernte, der unmittelbar nach diesem Ausbruche klar und ruhig, wie vorher, vor unsern Reisenden lag. Aus größerer Entfernung von einer bis anderthalb Meilen beobachteten sie jedoch noch viele ähnliche Ausbrüche, wie der vorhin beschriebene, welche in ganz ungleichen Zeitabständen auf einander folgten, und um Mitternacht sahen sie, noch immer aus derselben Entfernung, einen besonders starken Ausbruch, der volle drei Viertelstunden anhielt, und so häufig hell leuchtende Blitzstrahlen entwikkelte, dass der dumpfrollende Donner, der sie stets begleitete, fast ununterbrochen ertönte. Aber auch hiebei ward keine andere Feuererscheinung und kein Leuchten des Kraters bemerkt.

Die Umstände, unter welcheh der neue Vulcan entstand, und sein bisher beobachtetes Verhalten leiten auf die Vermuthung, dass der Heerd seiner Thätigkeit zu tief liege, um Laven daraus bis zur Mündung seines Kraters zu erheben. Wahrscheinlich öffnen dieselben sich einen Ausweg durch seine Seiten unter der Meeressläche; und es scheint sogar nicht unmöglich, dass ein solcher Ausflus bereits stattgefunden, als die vorstehend beschriebenen Beobachtungen gemacht wurden.

Palermo, am 22. Oct. 1881.

Seit der Nachricht von dem ersten Besuche, welchen unsere Gesellschaft bei der Neugebornen gemacht hat, ist sie häufig noch und vollkommener, als wir es zu thun im Stande waren, von Andern beobachtet und beschrieben worden. Am 2. August hatten die Engländer, nach allen Formen des Seerechts, von dem neu aufgetauchten Eiland Besitz genommen, und wir hörten ihre Kanonen-Salven, welche den Vorgang zu verkündigen bestimmt waren, sehr deutlich zu Girgenti, ohne zu ahnen wem sie gelten sollten. Nur zwei Tage darauf war es, am 4., als Don Carlo Gemellaro von Catania sich der merkwürdigen Erscheinung, von Sciacca aus, bis auf wenige hundert Schritt Weite näherte, und, vom Winde und den Wellen begünstigt, die Form und die Verhältvisse derselben in einigen sehr wohl gelungenen Zeichnungen auffaste, die wir slüchtig zu Girgenti gesehen haben.

Das Wichtigste, was wir Neues daraus abnehmen konnten, war zu bemerken, dass der Krater-Raud des bedeutend vergrößerten Schlacken-Kegels, dessen Gipsel damals bereits etwa hundert Fuss über dem Meeresspiegel hervorragte, nicht vollkommen, wie wir geglaubt hat-

ten, geschlossen sey. Seine ringförmige Einfassung zeigte nämlich an der Nordost-Seite eine tiefe und mit unbedeutenden kleinen Inseln besetzte Lücke, welche dem Meerwasser zu dem Rauchfange des Vulcans freien Zutritt gestattete. Jedesmal, wenn nach Zwischenräumen der Ruhe neue Ausbrüche sich ankündigten, beobachtete Don Carlo sehr deutlich, dass das Wasser erst in hochaufgethürmten Wellen schäumend aus dem Innern herausstürzte, und dann folgte das Aufsteigen jener so großartig bewegten Aschen-Säule mit ihren raketenähnlichen Steinwürfen. Im Uebrigen waren die Nachrichten unseres Freundes über die Beschaffenheit und die Ausbruchs-Erscheinungen der Insel, welche er Isola vulcanica di Ferdinando II. genannt hatte, vollkommen mit den von uns gemachten Bemerkungen übereinstimmend, und wir wissen nicht, ob wir am 24. Julius vielleicht die eben erwähnte Lücke in dem Krater-Rande nur übersehen haben, oder ob sie etwa später erst entstanden sey. Denn der Wind trieb zur Zeit unseres Besuches den Dampf und die Aschen-Masse nach der Ost-Seite, und verhinderte dort vollständig jede Wahrnehmung.

Hr. Carlo Gemellaro hat seitdem, am 28. August, zu Catania, wie wir hören, eine zum Druck bestimmte öffentliche Vorlesung gehalten, in welcher er die Resultate seiner Beobachtungen über den eben erwähnten Gegenstand vorlegte, und wir zweiseln nicht, dass sein Vortrag noch viele anziehende und wissenswerthe Bemerkungen enthalten habe, da der Verfasser mit den Erscheinungen, welche vulcanische Eruptionen darbieten, in so hohem Grade, durch Erfahrungen am Aetna, vertraut ist. Leider ist ihm indessen von hier aus die Erlaubnifs, das öffentlich Gelesene bekannt machen zu dürfen, durch den Einfluss einer nicht genug zu rügenden Eifersucht, für's Erste verweigert worden, und ich kann Dir daher gegenwärtig, mein lieber Freund, nur diess sehr oberslächliche Ergebniss einer slüchtigen Unterredung mittheitheilen, welche wir mit Hrn. Gemellaro am Tage nach seiner Rückkehr von Sciacca hatten.

Spätere Nachrichten haben uns hier wenigstens von den ferneren Erscheinungen an der Vulcan-Insel nur sehr wenig und durchaus nichts Genaues in Erfahrung bringen lassen. Durch einen am 26. September in der Palermitaner Zeitung (La Cerere) bekannt gemachten Artikel erfuhren wir, dass am 12. August schon die bisher ununterbrochen außteigende Rauchsäule aufhörte von den Küsten Siciliens aus sichtbar zu werden *).

Am 25. August endlich wagten es zuerst einige Sicilianer aus Sciacca in Gesellschaft eines Engländers (Namens John Wright) einen Ausslug nach der ruhig gewordenen Feueresse zu machen, und sie landeten ohne Schwierigkeit an der Sciacca gegenüberliegenden Nordostseite, an einer spiaggia (flachem Strand), welche aus Sand und Lapilli gebildet wurde. Aus dem sehr undeutlich versassten Berichte, welchen diese Personen hieber sendeten, geht hervor, dass sie etwa bis zur halben Höhe der Insel aufstiegen und dann in das Innere ihres ausgebrannten Kraters hineinsahen. Sie beschreiben denselben als eine abschreckend zerrissene, raube Ebene, in welcher sie etwa in gleichem Niveau mit dem Meeresspiegel zwei kleine Lagunen eutdeckten. Die größere derselben hatte etwa hundert, und die kleine etwa vierzig Schritt im Umkreise, und sie standen mit einander durch einen kleinen Kanal in Verbindung. Die Wassermasse, von welcher diese Lagunen erfüllt waren, be-

^{*)} Vielleicht ist es nicht ganz umpassend hier noch zu bemerken, dass am 1. August, auf der Rückreise von Sciacca nach Palermo, unser Reisegefährte, Dr. Philippi, diese Rauchsäule noch sehr deutlich von der Landstrasse bei Piana de' Greci, 16 Miglien von Palermo, gesehen hat. Dieser Standpunkt liegt, nach Messungen auf der Charte, in gerader Richtung etwa 60 italienische Miglien (60 auf den Grad) von dem Vulcane entsernt, und in etwa 2300 Fuss Meereshöhe.

sals eine schmutzig gelbrothe Farbe, und sie zeigte sich in beiden in ununterbrochenem Aufwallen begriffen, wobei sich eine sehr große Dampsmasse entwickelte. Dieser Damps endlich verhinderte auch die Reisenden, sich hinlänglich nähern und von dem Wasser etwas mitnehmen zu können. Sie beobachteten ferner noch an der Südwestseite der Insel, nahe dem Meeresspiegel, eine ansehnliche Spalte, aus welcher ein dichter schwarzer Rauch hervordrang, der sehr heftig nach Schwefel roch und das Athmen erschwerte; nahe dabei ferner sahen sie eine bedeutende Menge warmen Wassers hervorspritzen, welches sich schäumend etwa bis sechs Fuss boch erhob und in's Meer floss. Die ganze Insel schien im Allgemeinen aus der Verbindung von zwei nahe gleich hohen Hügeln gebildet, deren einer gegen O. und der andere gegen W. lag, und den Umfang derselben schätzten die Besuchenden, wahrscheinlich viel zu groß, auf etwa drittehalb Miglien. Von Sciacca aus, in etwa, fünfundreisig italienische Miglien geradliniger Entfernung, konnten die beiden Gipsel der Insel und etwas Rauch in der Mitte sehr deutlich mit blossem Auge gesehen werden.

Am 26. wiederholten diesen Besuch von Sicilien aus noch zwei Engländer, und in der ersten Hälfte des Septempers endlich landeten dort zwei Mal Officiere von der Königl. neapolitanischen Marine, ohne dass von den Bemerkungen derselben etwas Genaueres wäre bekannt gemacht worden. Diese Nachricht von so vielsach günstig ausgefallenen Versuchen, auf dem neuentstandenen Boden an's Land zu steigen, und die Hoffnung, seine Verhältnisse genauer untersuchen zu können, veraulassten uns, Hrn. Escher, Hrn. Philippi und mich, noch ein Mal uns im Laufe einer Reise durch den Westtheil Siciliens dem Meere zu vertrauen, und den Vulcan, den wir früher in seiner schönsten Blüthe gesehen hatten, nun auch in seinem erloschenen Zustande zu beobachten. Wir wählten uns deshalb zu Mazarra am 25. September eine Fischer-Barke mit

acht Ruderern, und nachdem wir eine Nacht hindurch auf dem Meere gewesen waren, traf uns der Morgen des 26. im Angesichte des lang ersehnten Gegenstandes. näherten uns von der Nordseite und sahen einen schwarzen kleinen Bergrücken, dessen mittlere Höhe wir etwa zu 40 bis 50 Fuss boch schätzten, von sehr geringer Längen-Ausdehnung über die Wellen hervorragen. Beide Enden dieses Bergrückens erhoben sich noch sehr merklich über der Mitte desselben (siehe die Ansicht Fig. 1 Taf. II), and sie bildeten, wie wir sehr bald näher ausmittelten, eine gegen Nordwest und eine andere gegen Südost gerichtete Hervorragung, von welchen uns die erste merklich höher als die letzte schien. Schon der erste flüchtige Anblick reichte hin, uns recht auffallend zu zeigen, wie sehr sich das Ansehn dieser Insel, seit dem ersten Besuche, den wir bei ihr machten, durch die nachfolgenden Ausbrüche verändert hatte. Vor Allem war die Westseite ihres Kraterrandes, welche im Julius noch kaum über dem Meeresspiegel bervorragte, gegenwärtig vollkommen zu der eben angegebenen Höhe aufgestiegen, und die Osthälfte dagegen schien sich erniedrigt zu haben, während in Südost sich der eben erwähnte Gipfel gebildet hatte.

Ein heftiger Scirocco, welcher bereits in der Nacht uns eine mühselige Schifffahrt veranlasst hatte, nöthigte uns bald, vorsichtig sortrudernd, unter der Nordwestspitze des Vulcans eine Zuslucht zu suchen, und wir näherten uns derselben, bis wir mit den Rudern in den Sand stießen. Sehr bald aber überzeugten uns die mehrsach vergeblich wiederholten Versuche unserer gutwilligen und furchtlosen Matrosen, dass es unmöglich sey, des unruhigen Meeres und des ausgelockerten schlammigen Sandes wegen, der den Grund bildete, hier landen zu können, und wir mussten uns daher mit der Anschauung dessen begnügen, was die sehr große Nähe aus der Barke uns zu beobachten gestattete. Im Herausahren be-

reits hatten wir die Höhe der Nordwest-Spitze, unter der wir uns befanden, auf etwa 70 bis 80 Fuss über dem Meeresspiegel angeschlagen. Von ihr gingen sanfte Abhänge gegen Südwest und Nordwest hinunter (siehe die Ansicht Fig. 2 Taf. II), doch viel steiler, und wohl kaum noch ersteiglich, war der uns zugekehrte Abhang gegen Norwest. An der Basis desselben lag gegen das Meer hin ein beständig von den hinaufrollenden Wellen bewegter schwarzer flacher Strand vor, und das Anschlagen des aufgeregten Meeres an die Grundfläche dieses Abhanges hatte bereits den unteren Theil desselben, etwa' 20 bis 30 Fuss hoch, fast senkrecht abgerissen, und subr fort, ihn in ähnlicher Weise zu bearbeiten. Diese so frisch vor unseren Augen gemachten Abstürze gaben eine sehr erwünschte Gelegenheit, uns von der inneren Beschaffenheit dieses Berg-Abhanges unterrichten zu können, und wir sahen evident, dass er fast ganz nur aus locker über einander geschüttetem, grobem, schwarzem Sande bebildet werde, in welchem einige mässig große Schlackenstücke steckten. Die Sandmasse war durch die successive Aufschüttung ungemein schön in scharf abgeschnittene, fast immer etwa nur zwei bis drei Zoll dicke Schichten gesondert, und die sehr häufig weiß ausblühenden Salzkrusten, welche gewöhnlich zwischen zwei Schichtenplatten hervortraten, erhöhten durch ihren Contrast gegen die Farbe des Sandes außerordentlich nett die Leichtigkeit, den schwach wellenförmigen Fortsetzungen der Schichtenlinien an dem Abhange mit den Augen zu folgen.

Endlich genöthigt, unseren Schlupswinkel zu verlassen, blieb uns weiter nichts übrig, als die Insel jetzt so nahe und so langsam, als die Umstände gestatten wollten, umsahren zu lassen, und wir thaten diess von Westen herum ansangend. Unter dem Andrange einer sehr heftigen Brandung sahen wir gegenwärtig am West- und Süd-Abhange die Einsassung der Insel überall wie be-

schrieben steil abgerissen, und das Anschlagen der Wellen legte stets neue Profile blos, die uns die Ansicht in ihr Inneres gestatteten. Ueberall sahen wir sehr deutlich nichts Anderes als lose Sandmassen (nie Lava), und die ausgezeichnete Schichtung derselben war namentlich an der Südwestseite (Fig. 3 Taf. II) so vollkommen und anziehend, dass ich nicht umhin kann, Fig. 5 Taf. II eine von Freund Escher entworsene ungefähre Skizze derselben beizulegen. Oft sahen wir im Vorüberfahren große neu abgelöste Sandklumpen von den angegriffenen Abhängen herabrollen und theilweise in's Meer stürzen. theilweise als Staub von dem wirbelnden Scirocco in die Lust getragen. Ueberall war an der Basis der Steilküste ein mehr oder minder breites, vom Meere bespühltes slaches Vorland gebildet worden, und das Meerwasser war häufig noch auf mehrere hundert Schritte weit von demselben ganz dunkelfarbig von den aufgerührten Bestandtheilen des Bodens, den es der Insel eben entrissen hatte. Schon auf der Südwestseite bemerkten wir zuerst deutlich eine nach innen-gehende Vertiefung in den ihr nahe liegenden Krater, welchen hier wahrscheinlich nur noch eine sehr schwache Wand gegen das Meer Diese Wand dampste merklich, und auch dem Krater entstieg eine schwache Rauchwolke. Wir rochen hier einen schon mehrfach in größerer Entsernung von der Insel bemerkten mässigen Schweselwasserstossgeruch; doch viel merkwürdiger war uns Allen kurz vorher, an der Nordwest-Ecke, ein von Allen gleich auffallend bemerkter, hinlänglich starker Naphta- oder Bitumen-Geruch gewesen, welchen ich als eine seltene, nur unter solchen Umständen wahrgenommene Erscheinung hier besonders zu erwähnen nicht unterlassen möchte.

Nachdem wir die Südost-Spitze umfahren hatten, sahen wir uns endlich gegen Nordost der Stelle gegenüber, an welcher Hr. Gemellaro die oben erwähnte Lücke in dem Kraterrande bemerkt hatte. Sie ist gegenwärtig noch sicher ganz geschlossen; allein die Einfassung des Kraters, den man sehr deutlich dahinter liegen sieht (Fig. 4 Taf. II), ist hier bei weitem am niedrigsten, und ihr Abhang, dem Meere zu, setzt so sanft nieder, daß sich hier eine von den Wellen weniger zerstörbare Böschung gebildet hat. Diese Stelle schien uns gegenwärtig die einzige ersteigliche der Insel, und von hier aus waren auch die früher erwähnten Personen zu dem Kraterrande gegangen. Allein gerade sie war zugleich im Augenblick unserer Anwesenheit die dem Andrange des Windes am stärksten preisgegebene, und eilig zogen wir von dort aus, ohne Hoffnung, den neuen Boden betreten zu können, mit der Richtung des Scirocco nach Sicilien hinüber.

Diesen Bemerkungen über den Ausgang einer halbmisslungenen Unternehmung, ist es vielleicht nicht ganz überslüssig, noch solgende Betrachtungen, welche derselben gesolgt sind, hinzuzustigen. Zunächst in Beziehung auf die Größe des Umfanges der neuen Vulcan-Insel sind wir zwar nicht im Stande gegenwärtig genaue Angaben zu machen, doch sind wir Alle darin unter einander übereingekommen, dass sie bei unserem letzten Besuche höchstwahrscheinlich schon wieder etwas kleiner war, als da wir sie zum ersten Male gesehen hatten. Der Durchmesser des erhöhten Theiles derselben betrug nach den Verhältnissen der Lünge zu der Höhe bei den aufgenommenen Ansichten schwerlich mehr als höchstens das Fünffache von der Höhe der Nordwestspitze, und kann also ziemlich wahrscheinlich auf 400 Fuls angenommen Rechnen wir dazu noch die ungefähre Breite des Vorlandes auf beiden Seiten zusammengenommen mit höchstens 200 Fuss, so möchte der nabe kreisförmige Umfang der Insel auf kaum 2000 Fuss können angenommen werden, und im Julius betrug derselbe doch wenigstens eine halbe Miglie (oder etwa 3000 Fuss), und er ist selbst von allen unsern Nachsolgern stets größer geschätzt worden. Uebrigens scheint auch die eben beschriebene abgerissene Form ihrer Abhänge zu beweisen, dass die Insel bereits gegenwärtig sehr viel von ihren arsprünglichen Größenverhältnissen eingebüst habe, und wir haben gewiß alle Ursache zu glauben, dass, wenn ihre Zerstörung in derselben Weise sortgebe, als wir sie mit eigenen Augen gesehen haben, der bevorstehende Winter wohl hinreichen werde, dem Daseyn dieser schoell vorübergehenden Erscheinung ein Ende zu machen. Denn die Insel liegt vereinzelt im offenen Meere, ganz dem Andrange der Wellen preisgegeben, nicht wie die nen entstandenen Schlackenberge von Santorin in der ringsörmigen Einsasung eines Erhebungs-Kraters, oder wie der Monte nuovo am Meerbusen von Bajae mit dem Festlande verbunden.

Die Beschaffenheit der Substanzen, aus welchen die Vulcan-Insel gebildet wird, können wir, zum Theile wenigstens, doch glücklicherweise genauer angeben, als bis hieher geschehen ist; denn wiewehl wir nicht an's Land stiegen, so gewannen wir doch in binlänglicher Menge von dem Sande an den Abhängen, und wir erbielten selbst durch die Bereitwilligkeit unserer Matrosen ein fast kopfgroßes, schweres Schlackenstück. Gesteine sind in hohem Grade von den lichtgrauen, seinblasigen Lapilli und dem gleichgefärbten Staube verschieden, welchen das Meer an der ganzen Südwestküste Siciliens, vom Molo di Girgenti bis Mazarra, in so grossar Menge an's Land warf. Zunächst der Sand, welchen wir besitzen, ist ganz dunkelschwarz und von stumpfeckigen kleinen Körnern (von der Größe der Mohnkörner) gebildet, welche bei genauerer Betrachtung unter der Lupe nur aus kleinen, oft stark glänzenden, und meist abgeschmolzenen oder angefressenen Krystallbröckehen bestehen, die wir mit überwiegender Wahrscheinlichkeit für Sehr selten nur sieht man glasglänzende, Augit halten. vollkommen farblose oder gelbliche und grünlichweiße

Bröckchen darunter, deren einige wir mit aller Sicherheit für schön blättrigen, glasigen Feldspath erkannt ha-Die Schlacke, deren ich eben erwähnt habe, ist ben. eine sehr derbe, dunkelschwarze und rohblasige Masse von steiniger und nicht glasiger Beschaffenheit. Ihr Inneres entblöst uns auf frischem Bruche eine Menge fest eingeschlossener, glänzender, schwarzer Krystalltrümmer, unter welchen wir selbst deutlich die Augit-Säule erkannt zu baben glauben. Einige Stücke dieser Schlacke wirken sehr sichtlich auf die Magnetnadel, und zwar nicht nur attractorisch, sondern auch repulsiv; doch haben wir keine eingewachsenen Magneteisenkörner in ihr entdekken können. Das Gesagte reicht indess wohl bin, um es wahrscheinlich zu machen, dass die Lava, welche das Material zu dem Ausbruche des kleinen Vulcans bildete, einen vorwaltend basaltischen Charakter hatte; von Trachytstücken, Obsidian, Bimssteinen oder seldspathreichen Auswürflingen, welche doch auf dem naben Pantellaria so häufig sind, ist uns nie eine Spur vorgekommen.

Von der Art, wie die lockeren Auswürflinge, welche die neue Insel bilden, geschichtet erscheinen, ist es vielleicht nicht ohne Interesse, ausdrücklich hinzuzufügen, dass wir uns sehr deutlich haben überzeugen können, wie diese Schichten wellenförmig nicht nur den äußeren Abhängen des schwarzen Sandberges immer genau zu solgen pslegen, sondern wie sie auch am Kraterrande umwenden und in das Innere der Kraterössnung hineinsetzen. Ein idealer Durchschnitt des Vulcans würde daher etwa wie die solgende rohe Skizze ausfallen:



und es ist diess genau dieselbe Figur, welche meines Wissens Poulet Scrope uns zuerst als charakteristisch für die Structur aller Eruptionskegel beschrieben hat;

eine Structur, welche wir hinlänglich bestimmt an den Monti rossi bei Nicolosi, doch niemals bisher so auffallend deutlich als hier noch bemerkt haben.

Die letzte meiner Bemerkungen über den viel besprochenen Gegenstand betrifft endlich noch die geographische Lage der neuen Insel. Als wir im Julius, nach dem ersten Besuche derselben, zu Sciacca waren, glaubten wir aus einigen, allerdings etwas rohen Winkel-Abnahmen schließen zu können, dass der neue Vulcan auf der Stelle liege, wo Smyth's Atlas und die nach ihm in Beziehung auf die Küsten-Umrisse und alles Meeres-Detail copirte General-Karte von Sicilien, in vier Blättern, deren wir uns bedienten *), Banco Nerita angeben. Uns bestärkten zugleich damals in unserer Meinung die übereinstimmenden Aussagen der Marinari, dass der Vulcan sich genau über einer Untiefe erhoben habe, welche sie Secca del Corallò nannten, und welche den Umständen nach kaum etwas Anderes, als Smyth's Nerita Banco seyn konnte. Die Mitte dieser Bank ist auf der eben erwähnten Karte fast genau unter 30° 30' östl. L. von Ferro und etwa 37°2'40" nördl. Breite angegeben **). Nach den später indess uns zugekommenen Nachrichten über die Lage der neuen Insel setzen die Engländer, nach Capitan Senhouse, ihre Stelle auf 12° 44' östlich von Greenwich oder 30° 23' 45" östl. von Ferro und 37° 11' Breite. Die von Neapel aus hingeschickte Goeletta bombardiera aber brachte (nach der Neapolitaner Zeitung vom 9. August) die Bestimmung von der Lage des Vulcans zu 10° 16' östlich von Paris oder 30° 16'

^{*)} Diese Karte, welche viel Gutes enthält, und gegenwärtig bei weitem die vorzüglichste von der Insel ist, wie wir vielfältig zu prüsen Gelegenheit sanden, sürt den Titel: Carta generale della Isola di Sicilia, compilata, disegnata ed incisa nell'. Officio Topographico di Napoli, su i migliori Materiali esistenti e sulle recenti operazioni satte dal Cavaliere Guglielmo Errico Smyth, Capitano della Reale Marine Brittannica. 1826.

^{**)} Siehe die Karte auf Taf. II.

östlich von Ferro und 37° 2' Breite zurück. Beide Angaben stimmen wunderbar genug in der Länge sehr nahe überein, in der Breite aber weichen sie um volle 9 Minuten ab, und keine derselben schien zuerst unserer eben erwähnten Ausicht günstig. Wir haben indels später Gelegenheit gehabt, Smyth's schönen Atlas im Original zu vergleichen, und da hat es sich dann erwiesen, dass Banco Nerita dort in 30° 20' 45" östl. L. von Ferro (12° 50' O. von Greenwich) und 37° 3' nördl. Br. angegeben wird. Da dieselbe überdiess dort etwa vier Minuten lang und zwei Minuten breit aufgetragen ist, so stimmt diess genau mit der Angabe der Neapolitanischen Goelette für die Lage der Vulcan-Insel, und wir müssen es der Zukunft überlassen, den Widerspruch in den Breitenbestimmungen aufzulösen, welcher für einen zufälligen Beobachtungsfehler fast zu groß erscheint.

Seit dem Empfange der eben mitgetheilten Berichte meines Freundes Hoffmann, haben uns auch englische und französische Zeitschriften mehrere Nachrichten über das viel besprochene vulcanische Inselchen überbracht, die zwar in physikalischer Hinsicht sonderlich keine Belehrung gewähren, welche nicht schon in dem Obigen enthalten wäre, doch aber einige Ergänzungen darbieten, die hier noch nachgetragen zu werden verdienen.

Was zunächst die geographische Lage der Insel betrifft, so giebt, zu den bereits mitgetheilten Bestimmungen durch die von Neapel ausgesandte Goelette:

37° 2' N. Br. 12° 36' L. O. v. Greenw.

(10° 16' O. v. Paris)

und durch Kapitain Senhouse:

37° 11' N. Br. 12° 44' v. Greenw.

das Edinb. New Philosoph. Journ. in No. 22, p. 365, noch folgende vier:

vom Kapitain Corrao, Beschlicheber der Brigg Theresine:

37° 6' N. Br. 12° 46' L. O., von Greenw.

vom Kapitain Swinburne, mit der engl. Sloop Rapid; 37° 7'30" N. Br. 12° 41' L. O. von Greenw.

vom Kapitain Smith, mit der Brigg Philomel:

37° 7'30" N. Br. 12° 44' L. O. von Greenw. vom Kapitain Ballingal:

37° 10' N. Br. 12° 44' L. O. von Greenw.

Letztere Angabe, die einem aus Malta vom Bord des St. Vincent datirten Schreiben an Prof. Daubeny in Oxford entnommen ist, beruht vielleicht auf den Messungen des Kapit. Senhouse, da dieser eben Befehlshaber des St. Vincent ist, and die von ihm gegebene Bestimmung, bis auf eine Minute in der Breite mit letzteren Zahlen übereinstimmt *). Die Abweichungen unter diesen Angaben, die leider größer sind als zu wünschen wäre, rühren zum Theil wohl daher, dass nicht eigentlich die Lage des Vulcans, sondern nur die des Schisses, auf welchem sich die Beobachter besanden, bestimmt wurde, und dass dieses, wie es scheint, nicht einmal während der Dauer der Messungen seinen Ort unverändert beibebielt. Als so z. B. der Kapitain Swinburne seine Längenbestimmung machte, lag ihm die Insel nach dem Kompass, der 1½ Punkte (16° %) westlich abwich, eine englische Meile von ihm entfernt, in S. i. W. 1 W., und einige Stunden derauf, bei der Breitenbestimmung, bei welcher indels die Entfernung nicht angegeben ist, in W. i. N. + N.

Eine siehente Messung scheint man auf dem Schisse angestellt zu haben, welches auf Veranlassung der Pariser Academie von Toulon aus zur Untersuchung der neuen Insel abgesandt wurde. Hr. Prévost, der Geognost dieser Expedition, giebt indess in seinem Berichte an die

[&]quot;) Nach Senhouse's Angabe ist die Insel in die Karte auf Taf. II eingetragen.

Academie (Bulletin de la Société Géologique de la France, T. II. p. 34.) keine Zahlen, sondern sagt nur, man habe sich überzeugt, dass die Insel nicht auf der Bank Neritaliege.

Den schätzbarsten Theil in den Berichten der Engländer machen wohl die Sondirungen in der Nähe der Insel aus, weil wir dadurch einigermaßen ersehen, aus welcher Tiefe dieselbe sich erhoben hat. In der Nachricht vom Kapitain Corrao heisst es nur im Allgemeinen, die Tiefe rings um die Insel betrage 100 Fathoms (563 Par. Fuss). Bestimmter dagegen drückt sich Kapitain Swinburne aus; er sagt: als er sich in einem Boote der Westseite der Insel bis auf 10 Fathoms genähert habe, sey mit 18 Fathoms Grund, und zwar ein weicher, zu finden gewesen, späterhin, eine englische Meile nordwärts der Insel, aber erst mit 130 Fathoms; auch hier wurde ein dunkelbrauner Schlamm mit heraufgezogen. Am Abend des 18. Juli konnte er bei einer Reihe stündlicher Ablothungen, die im Mittel bis zur Tiefe von 80 Fathoms gingen (die Entfernung von der Insel ist dabei nicht angegeben), keinen Grund erreichen. Nach Kapitain Ballingal betrug, 30 Fathoms vom Krater entsernt, die Tiese des Meeres nur 33 Fathoms. Kapitain Smith endlich giebt folgende Messungen: 40 Fathoms stidwestlich von der Insel, Tiefe: 70 bis 75 Fathoms; in der Entfernung einer englischen Viertelmeile; Tiefe: 72 bis 76 Fathoms, und in fünf bis sechs englischen Meilen: 70 bis 80 Fathoms. Mit diesen Messungen kommt die Angabe des Hrn. Prévost ziemlich überein, er giebt nämlich, in dem genannten Berichte, die Tiefe des Meeres in der Nähe der Insel zu 500 bis 700 F. an.

Hinsichtlich der Gestalt und geognostischen Beschaffenheit des Eilands fügen die Beobachtungen der englischen Seeofficiere den bereits mitgetheilten Nachrichten
wenig Erhebliches hinzu. Doch ist zu bemerken, daß
auch sie von einer seitlichen Oessnung in der ringsörmi-

gen Umwallung des Kraters sprechen, wiewohl, wunderbar genug, was die Lage dieser Oeffhung betrifft, keineswegs in Uebereinstimmung mit den Angaben Gemellaro's und Hoffmann's (S. 80 und 86). Während nämlich diese Naturforscher am 4. Aug. und 26. Sept. die Oessnung, oder richtiger den Ausschnitt, an der Nordostseite der Insel antrafen, will Kapitain Swinburne am 19. Juli einen solchen Ausschnitt, 5 bis 6 Fathoms breit, und bis zum Spiegel des Meeres herabgehend, an der Westsüdwest-Seite bemerkt haben. Aus dieser Oeffnung, der er sich bis auf 5 bis 6 Fathoms näherte, floss ein schmutziges schlammiges Wasser, das die Temperatur des Meeres an dieser Stelle um etwa 1º F. erhöhte. Das Innere des Kraters, welches von hier deutlich gesehen werden konnte, war mit eben solchem Wasser gefüllt, das sich, so weit es die Intervalle der Auswürfe von Steinen und Sand erkennen ließen, in heftiger Aufwallung befand. Dagegen sprechen die Kapitaine Smith und Senhouse von einem Ausschnitt an der südöstlichen Seite der Insel, welchen Letzterer am 3. August 125 Fathoms breit, und bis auf drei Fuss zur Meeressiäche herabgehend fand. (Journ. of the Roy. Geographical Society of London, T. I. p. 58.)

Etwas mehr in Betreff des Physikalischen ersahren wir durch den Bericht des Hrn. Prévost, welcher die Insel am 29. Sept. besuchte, also nur drei Tage später als der Prof. Hoffmann. Der Sturm, welcher Letzterem die Landung vereitelte, hinderte auch Dessen Zusammentreffen mit der französischen Expedition; denn wiewohl diese schon am 26. Sept. im Angesicht der Insel kreuzte, konnte sie sich derselben doch erst am 29. Sept. ohne Gefahr nähern.

Diesem Berichte zusolge war die Insel von einer Zone gelblichen Wassers umgeben, die sich bis auf eine Meile in's Meer erstreckte; zweihundert Fuss von der Insel entsernt, sand man mittelst der Sonde eine Tiese

Landung unternahmen die Hrn. Aragon und Barlet, Besehlshaber der Expedition, eine Messung der Inselsie sie sanden für den Umsang 700 Meter und für die größte Höhe 70 Meter. Hr. Prévost durchwanderte die Insel, vor Allem, um zu sehen, ob nicht Substanzen, die dem Meeresgrunde angehörten, gehoben oder ausgeworsen worden wären; allein, nachdem er den höchsten Gipsel in mitten der brennendheißen Schlacken erklettert, und zwei Mal die Runde um die ganze Insel gemacht hatte, gelangte er zu der Ueberzeugung, daß das Berglein nur aus lauter pulversörmigen Substanzen bestand, und daß die Blöcke mit hartem Kern und vom Ansehen der Lava, welche sich hie und da sanden, nichts weiter als Auswürslinge waren.

Das ganze Eiland erschien, wie alle Eruptionskrater, als ein kegelförmiger Haufe mit einer trichterförmigen Vertiefung in der Mitte. Die Wände des Kraters hatten nach Innen zu eine Neigung von 45°, und an den Abstürzen, wo die Wand sich im Profile sehen liefs, sah man deutlich eine dieser Neigung parallele Schichtung Nach der Küstenseite hatten dieselben Materialien eine Schichtung in entgegengesetzter Neigung *). Der äußere steile Abhang verdankt, wie Hr. P. bemerkt, seine Gestalt sichtlich späteren Einstürzungen, sey es nun in Folge von Erschütterungen des Bodens, oder, was wahrscheinlicher ist, von dem beständigen Anschlagen der Wellen. Durch eben diese Wirkung batte sich rings um die Insel, am Fusse des Abhangs, ein flaches, 15 bis 20 Fuss breites Vorland gebildet, das sehr steil in's Meer setzte. Rand des Kraters war damals von ungleicher Höhe; im Norden erhob er sich auf etwa 200 Fuss, im Süden nur auf 30 bis 40.

Das im Krater befindliche Wasser war orangegelb, von einem dicken Schaum bedeckt, und anscheinend mit

^{&#}x27;•) Also genau so, wie es bereits durch den Helzschnitt, S. 88, angedeutet ist.

dem Meere im Niveau. Wiewohl es nur eine Temperatur von 95° bis 98° C. besass, so schien es doch im Sieden begriffen, da aus ihm, wie überail auf der Insel, aus unzählig vielen Rissen, unaushörlich weisse Dämpfe emporstiegen. Besonders waren diese auf der Südseite häufig, und sie stiegen hier nicht bloss aus dem Vorlande, sondern selbst aus dem Meere auf. Wegen der Hitze und des zuweilen erstickenden Geruchs dieser Dampfe, war es auch mit Schwierigkeiten verknüpft, die Insel ganz zu umgehen. Auf einer etwa 50 oder 60 Fuss langen Strecke war der schwarze Sand des Vorlandes wahrhaft An Stellen, welche von jeder Meeresbrennend heiss. welle bespühlt wurden, zeigte das hunderttheilige Thermometer 81° bis 85°. Das in den Vertiefungen zurückbleibende Meerwasser schien zu sieden, in Folge des Entweichens von Gasblasen. Indess war auch das Gas so heiss, dass Hr. Prévost beim Graben in den Sand, an einer aussteigenden Blase sich die Hand verbrannte. Jede dieser aus dem Boden dringenden Blasen warf mit einer schwachen Verpuffung vulcanischen Sand in die Höhe, dadurch einen kleinen Eruptionskegel bildend. den tausenden solcher Miniatur-Vulcane wurde einer bemerkt, der ein getreues Abbild von der Entstehung der ganzen Insel darbot. Es war ein Maulwurfshügel von etwa einem Fuss im Durchmesser und 5 bis 6 Zoll Höhe, der fortwährend Sand und Schlacken bis zu einer Höbe von zwei Fuss empor warf. Das Gas war unentzündlich und geruchlos; allein einige Schritt vom Krater drangen schweftige Dämpfe hervor, die Schwefel und Kochsalz absetzten. Unter den von den Matrosen aufgelesenen Schlackenstücken fanden sich weiße und gelbe Geschiebe, auch Muscheln *).

^{*)} An einer anderen Stelle seines Berichts sagt Hr. Prévost, die Matrosen hätten ihm Bruchstücke überbracht, die alle Kennzeichen vom Dolomit besässen. Zwei solcher Stücke indess, die Hr. P. späterhin in Melazzo dem Dr. Philippi schenkte und

Alles lässt glauben, sagt Hr. Prévost am Schlusse seines Berichts, dass dieser Vulcan untermeerische Lavaströme hervorgebracht habe, und wenn, wie zu vermuthen steht, dem Austreten des Eruptionskraters eine Hebung des Bodens, der wahrscheinlich 500 bis 600 Fuss unter dem Meeresspiegel liegt, vorangegangen ist, so muss die Insel an ihrem Fusse von einem Gürtel gehobener Felsmassen, von einem Erhebungskrater, eingesasst seyh.

Zur Zeit als Hr. Prévost die Insel besuchte, war bekanntlich die vulcanische Thätigkeit auf derselben meist erloschen, und er hatte demnach keine Gelegenheit mehr, die Eruptionserscheinungen zu beobachten. Die englischen Officiere, von denen vorhin die Rede war, waren dagegen noch Augenzeugen der Ausbrüche. Indess lassen uns ihre Berichte über einen der wichtigsten Umstände bei diesen Erscheinungen, nämlich über den: ob Feuer aus dem Krater aufgestiegen sey, in völliger Ungewisheit. Denn wiewohl aus einigen Stellen hervorzugehen scheint, als hätten sie wirklich Feuerstrahlen aufschießen gesehen, so ist doch wiederum an andern deutlich nur von Blitzen die Rede. Da nun überdiess nirgends gesagt ist, dass den Beobachtern die wesentliche Verschiedenheit beider Klassen von Feuererscheinungen klar gewesen wäre, so stehen wir wohl am wenigsten in Gefahr, einen Irrthnm zu begehen, wenn wir, die Meinung unserer Landsleute theilend, annehmen: der Vulcan habe kein Feuer gespieen, und es seyen vielmehr nur die Ferilli in der Rauchsäule gewesen, was einige Beobachter für Flammen ansahen. Verschwiegen darf es

für Kalkstein ausgab, bestanden, wie Prof. Hoffmann in ei nem neueren Briefe aus Messina an mich erwähnt, nicht aus Kalk, sondern aus einer thonsteinähnlichen Masse. Demselben Briefe zufolge hat Hr. P. in dem Sande der Insel vorzugsweise Augite, etwas glasigen Feldspath und einige unregelmäßige Olivinkörner gefunden.

iΩ-

indess wohl nicht ganz werden, dass sowohl der Kupserstich, welcher, nach der Zeichnung eines Ossiciers der Brigg Philomel, dem vorhin erwähnten Hest des Edinb. New philosoph. Journal beigegeben ist, als auch eine in Neapel versertigte illuminirte Abbildung, welche gegenwärtig von den Kunsthändlern Berlins verkaust wird, den Vulcan so darstellen, wie wenn er im eigentlichen Sinne des Worts ein seuerspeiender Berg gewesen sey.

Schließlich noch Einiges über die Entdeckung und Benennung der, den neuesten Nachrichten zufolge, nun bereits wieder verschwundenen Insel.

Wenn derjenige der Entdecker dieser Insel genannt werden darf, welcher das ihrem Hervortreten aus dem Meere unstreitig kurz zuvor vorangegangene Erscheinen von Wasser- und Rauchsäulen zuerst gesehen hat, so macht wohl der Schisser Tresiletti den nächsten Anspruch auf diese Ehre; depn er bemerkte, wie S. 72 gesagt ist, das Phänomen bereits am 8. Juli. Weder der neopolitanische Schooner Psyche, dem im Journ. of the Roy. Geogr. Soc. T. 1 p. 258 die Entdeckung zugeschrieben wird, noch der Kapitain Corrao von der Brigg Theresine, welcher im Edinb. New philosoph. Journ. No. 22 p. 365 für den Entdecker ausgegeben wird, kann auf diese zufällige Ehre Anspruch machen, denn Letzterer sah die Rauchsäule erst am 10. Juli, und Ersterer sogar erst am 11. Juli, also drei Tage später als der Schisser Tresiletti.

Es ist demnach auch kein genügender Grund vorhanden, die Insel, wie geschehen ist, nach dem Kapitain Corrao zu benennen. Welchen Namen man indels unter den sechs, die vorgeschlagen wurden, für die Folgebeizubehalten habe, ist eine Rechtsfrage, deren Entscheidung nicht ohne Schwierigkeit seyn Aurste, Neritakann die Insel wohl nicht füglich genannt werden, wenn man es für erwiesen annehmen darf, dass sie nicht Annal, d. Physik. Bd. 100. St. 1. I. 1831. St. 1.

auf der Bank gleiches Namens entstanden ist *). tain Senhouse, der am 2. oder 3. August die brittische Flagge auf der Insel aufpflanzte, nennt sie Graham Island; Kapitain Swinburne dagegen, der von dem auf Malta stationirten Admiral Hotham zur Untersuchung derselben ausgesandt wurde, belegt sie mit dem Namen: Hotham Island. Abgesehen davon, ob die Engländer ein Recht hatten, eine offenbar in den Gewässern des Königreichs beider Sieilien entstandene Insel für sich in Beschlag zu nehmen, haben diese Benennungen offenbar das gegen sich, dass sie inmitten der wohlklingenden italiänischen Namen in der Nachbarschaft sehr fremdartig er-. scheinen. Will man demnach nicht die Benennung Julie, oder Isola Giulia, welche Hr. Prévost in Anspielung auf den Monat der Geburt dieses Inselchens vorgeschlagen hat, annehmen, so ist es wohl am zweckmässigsten, ich will nicht segen am legitimsten, dem Beispiele der Sicilianer zu folgen, und dasselbe, ihrem Könige Ferdinand II. zu Ehren, Ferdinanda oder Isola Ferdinandea zu nennen.

Ueberdiess kann die Discussion über die Benennung dieser Insel gegenwärtig einigermaßen überstüssig erscheinen; denn, zusolge mehrfältiger Nachrichten aus verschiedenen Quellen, ist dieselbe am Ende Decembers (nach einigen am 28. dieses Monats) wieder verschwunden, wahrscheinlich indem sie ein Raub der Wellen wurde, und an ihrer Stelle nach den Berichten Einiger eine Untiese zurückgeblieben, nach Anderen dagegen eine Fontaine entstanden, die, unter Verbreitung eines Schweselgeruchs, eine 30 Palmen im Durchmesser haltende Wassersäule 15 bis 20 Palmen hoch aus dem Meere hervortreibt.

Wie sehr die Insel, seitdem Prof. Hoffmann und

^{*)} In der weiterhin näher erwähnten italiänischen Schrift heisst es übrigenss, die Insel sey am 12. Juli, und zwar über der Bank Nerita entstanden. Beweise dafür werden nicht angesührt.

STREAL TRAIN

Hr. Prévost sie besuchten, sich veränderte, ehe sie völlig verschwand, geht unter andern aus einem zu Ende Decembers in Neapel erschienenen Schriftchen bervor, welches ich erst kürzlich durch die Güte des Hrn. Ober-Berghauptmann Gerhard zur Ansicht bekam. Der Herausgeber dieser den Titel: Descrizione dell' Isola Ferdinandea al mezzo-giorno della Sicilia sührenden Blätter, Hr. Benedetto Marzolla, Impiegato nel Real Officio Topografico, giebt darin auf mehreren lithographirten Tafeln einen Grundriss und verschiedene Ansichten von der Insel in dem Zustande, wie sie ein am 27. October von Neapel aus mit dem Dampischiff Francesco I. eigends dahin abgegangener Engländer angetroffen bat. Das zur Erläuterung dieser Abbildungen dienende Vorwort beschreibt die Insel als eine sandige Ebene von etwa 3 Palmen (1 Palmo = 116 Par. Linien) Höhe über dem Meer, und ungefähr 2000 Palmen im Umfang, auf welchem in der Mitte ein Hügel, von 500 Palmen Länge und 200 Palmen Breite, sich bis etwa 180 Palmen er-Dieser Berg bestand ebenfalls nur aus losem Sand und zerreiblichen Schlacken, und von einem Krater, wie eigends bemerkt wird, war nicht die geringste Spur auf Dagegen befand sich an demselben mehr anzutreffen. der Westseite dieses Berges, auf der Ebene, ein kleiner See, 160 Palmen im Umfange haltend, dessen Spiegel etwas über dem des Meeres stand. 'Die Tiefe dieses See's, den man wohl für den ehemaligen Krater halten darf, betrug 15 bis 16 Palmen. Das Wasser in demselben, von schwesligem Geruch und scharfem Geschmack, schien zu kochen (vermuthlich wegen entweichender Gasblasen) und rauchté, wiewohl sonst nirgends auf der Insel noch etwas von Rauch und Dampf zu erblicken war; allein überall, wo man eine Grube in dem Sande machte, spürte man eine starke Hitze, während ein leichter Dampf bervordrang: Auf 'der.' Ostseite der Insel, dem kleinen See gewissermaßen gegenüberliegend, in etwa 20 Palmen

Entfernung vom Strande schien das Meer an einer Stelle mit einer öligen Flüssigkeit bedeckt; es war dort himmelblau gefärbt und vollkommen ruhig, während es überall von Wellen gekräuselt wurde. Wahrscheinlich hat dieser Ort ursprünglich noch zur Insel gehört, denn zwei Monat früher, am 25. August, fand Hr. Wright den Umfang der Insel 14000 Palmen messend, denselben also sieben Mal oder den Flächenraum 49 größer als zur Zeit, da die eben erwähnte Beobachtung gemacht wurde.

Fig. 6 Taf. II ist eine Kopie des von Hrn. Marzolla gelieserten Grundrisses; A bezeichnet den See, B
den Berg und C den genannten Fleck im Meere. Was
die größeren Punkte auf der Ebene der Insel bedeuten,
wird im Originale nicht gesagt.

Am Schlusse des vorhergehenden Aussatzes wurde angesührt, dass die am 30. Juni und 2. Juli in Palermo verspürten Erschütterungen deutlich die Richtung von dem neuen Vulcane her gehabt hätten, und dasselbe wurde S. 71 der gegenwärtigen Abhandlung bei den Erdstößen vom 28. Juni, 30 Juni und 2. Juli in Sciacca bemerkt. In Bezug hierauf ist es nicht ohne Interesse durch Kapitain Swinburne zu ersahren, dass, als er am 28. Juni mit seinem Schiffe, neben der Brittania, auf welchem der Admiral Pulteny Malcolm aus Griechenland zuzückkehrte, über dem Ort der nachherigen Insel hinwegsegelte, am 9h 30' Abends in beiden Schiffen mehrere Erdstöße gefühlt wurden.

Auch verdient wohl noch aus den Berichten der englischen Kreuzer an Admiral Hotham *) die Bemerkung hervorgehoben zu werden, dass es in Malta eine Tradition giebt, zusolge welcher an dem Orte der nun wieder verschwundenen Insel schon einmal zu Ansange des letzten Jahrhunderts ein Vulcan vorhanden war; und

^{*)} Journ. of the Roy. Geogr. Soc. T. I. p. 258.

ferner, dass einer der Ossiciere vom Linienschiff St. Vincent eine alte Karte vom mittelländischen Meere, herausgegeben von G. Faden, besitzt, auf welcher, unter dem Namen Larmour's Breakers, eine Sandbank in 4 Fathoms Tiese angegeben ist, deren Lage in Länge und Breite bis auf eine englische Meile mit der Lage der jüngstvergangenen Insel übereinstimmt. — Ob diese Untiese mit der Bank Nerita identisch sey oder nicht, wird indess nicht gesagt.

Anhang. Ueber einige kraterförmige Inseln.

Bei dem Ereigniss, welches uns bisher beschäftigte, hatten wir zu bedauern, dass die Natur gerade diejenige Seite verhüllte, welche der Theorie förderlich gewesen wäre. Wir sahen nur einen Aschenkegel aus dem Meere steigen, ohne etwas von dem Erhebungskrater zu erblikken, der so manche der Landvulcane umkränzt. Gewissermassen als Ersatz dafür bringt uns eben jetzt das Journal der geographischen Gesellschaft in London (T. I p. 58 und 62) zwei Beispiele solcher ringförmig gehobener Felsmassen, die sich in so ausgezeichneter Weise den bereits bekannten Fällen der Art anschließen, daß deren Mittheilung an dieser Stelle fast als Pflicht er-Das erste lernen wir durch Kapitain Smyth, scheint. denselben, dem wir so genaue hydrographische Arbeiten über das mittelländische Meer verdanken, in den Columbretes an der Küste von Valencia kennen; das zweite in der Deception-Insel, südlich vom Cap Horn, durch Lieutenant Kendal, welcher den Kapitain Forster auf dessen wissenschaftlicher Reise begleitete.

Die Columbretes.

Santorin, Amsterdam und andere vulcanische Inseln, welche kreisförmige Buchten einschließen, haben, sagt

Kapitain Smyth, indem sie zu der Theorie von den Erhebungskratern Anlass gaben, in neuerer Zeit viele Aufmerksamkeit erregt. Es wird daher nicht ohne Interesse seyn zu erfahren, dass es eine ähnliche Insel fast in unserer Nachbarschaft giebt, die den Geologen bisher unbekannt blieb. Etwa 35 engl. Meilen ostwärts der Kalksteinkette, welche die aufgeschwemmten Ebenen von Valencia und Tortosa trennt, und in einer Linie mit den nördlichen Spitzen von Majorca liegt eine Gruppe schroffer Felsen, welche zuweilen, und unter andern von d'Anville, Monte Colibre genannt worden, den Schissern des mittelländischen Meeres aber meistens unter dem Namen der Columbretes békannt ist. Eine Aufnahme von ihnen ist nicht vorhanden, und daher haben die Geographen bisher nur eine unvollständige Kenntniss von ihrer Lage und geognostischen Beschaffenheit gehabt. Tosiño, was die spanischen Küsten betrisst, eine der besten Autoritäten, sagt, die kleinen Inseln und Felsen sollen sich auf vierzehn belaufen; allein daraus, so wie aus der falschen Lage und Form, die er ihnen beilegt, geht hervor, dass er persönlich sie nicht besuchte. fleissige Coronelli sertigt sie in seinem Isolario so ab: - » Trà la Majorica, e le foci del fiume Ebro, si vede `la Mammeo-libra, si piccola e povera, che non havendo cos' alcuna di considerabile, non merita altra descrittioni.«

Diese Felsen erregten zuerst meine Aufmerksamkeit, als ich, fährt der Verfasser fort, bei der Vorübersahrt, eine Schebeke in dem Hafen vor Anker liegen sah, und ich bewunderte damals die malerischen Gestalten der zerrissenen Massen, welche die Ueberreste einer größeren Insel zu seyn schienen. Bei einem zweiten Besuch ward ich jedoch durch die Eigenthümlichkeit der Felsen so überrascht, das ich sie mit Interesse näher untersuchte, und, wiewohl das Benamen solcher Punkte als unzulässig erscheinen mag, nicht umhin konnte, den höchsten Berg

mit dem Namen Monte Colibre zu belegen, und die übrigen Felsen nach mehreren um die Geographie verdienten spanischen Officieren zu benegnen.

Der beträchtlichste der Columbretes-Felsen verdient, wegen seiner verhältnismässigen Größe, wohl den Namen einer Insel. Ein Blick auf die Karte (Taf. III Fig. 2.) wird sogleich ihren vulcanischen Ursprupg verrathen, und die Ueberzeugung geben, dass ihr Hasen, der jetzt bei Westwinden einen ziemlich sicheren Ankerplatz gewährt, nichts weiter ist als die Mündung eines alten Kraters. Hier fanden Kaper und die Korsaren der Berberei von jeher einen Schlupswinkel, von dem sie, wegen der weiten Aussicht auf der Spitze der Insel, ihre Beute oft sehr unvermuthet überfallen konnten. Am Eingang ist der Hasen etwas über eine englische Meile breit, und da er ein geräumiges Becken bildet, auch in 5 bis 12 Faden Tiefe einen leidlichen Grund darbietet, so kann er nöthigenfalls mehrere Schiffe aufnehmen, und vor Winden, mit Ausnahme derer aus NO., O. und SO., ziemlich gut schützen. Beobachtungen auf dem Monte Colibre geben für diese Station die Breite 39° 53′ 58" N., die Länge 06 44' 27" O. v. Greenw., und die magnetische Abweichung (i. J. 1823) 17° 41′ W.

Durch den glockensörmig runden Monte Colibre im Norden und einen andern Hügel im Süden erhält die Insel, da ihr Boden von beiden Spitzen nach der Mitte hin absällt, eine sattelsörmige Gestalt. Beide Hügel sind mit dichtem Gesträuch überwachsen; alles Uebrige zeigt aber nur nackte Lava, Obsidiane und Schlacken, in solcher Frische, wie wenn das Feuer, dem sie ihren Urprung verdanken, erst kürzlich erloschen wäre. Am südlichen Horne des Port Tosiño liegen zwei hohe kegelsörmige Felsen von glasigem Trachyt, auf welche der Kapit. Smyth Coronelli's Benennung: Mammeo-libre überträgt. Sie scheinen eine Fortsetzung des Kraterrands zu seyn, dessen Ostseite ossenbar zerstört worden ist, sey es durch

Erschütterungen oder durch die Gewalt der Wellen, deren Wirkung sich überall auf's deutlichste nachweisen läst, und der Küste durch die vielen Unterwaschungen und Aushöhlungen, im Gegensatz zu den parallelen Schichten mannigsach gefärbter porphyrischer Geschiebe in größerer Höhe, ein sehr malerisches Ansehen verlieben hat.

Etwa eine englische Meile westlich vom Monte Colibre liegt eine Gruppe rauher Felsen, unter denen Malaspina der größte ist. Dieser hat eine im Ganzen sattelförmige Gestalt, und, wie sein Nachbar Bauza, nach Außen hin einen sanften, nach Innen aber einen schroffen Abhang, so daß es das Ansehen bekommt, als bildeten beide den zerrissenen Krater eines alten Vulcans, vielleicht eines Parasiten von dem großen.

Drei engl. Seemeilen vom Monte Colibre, in S. 16° W. desselben, liegt ferner Galiano, ein Achr durchlöcherter Fels, einem Schiff mit vollen Segeln ähnlich; und mehrere andere Klippen und Risse, gegen welche die See sich heftig bricht, erstrecken sich noch eine halbe engl. Meile östlicher. In der Mitte zwischen Galiano und Malaspina liegt endlich, außer mehreren kleinen Klippen, Ferrer, ein merkwürdiger Fels aus Klingstein von keilförmiger Gestalt *). Im Ganzen zerfallen demnach die Columbretes in vier durch tieses Fahrwasser geschiedene Gruppen. Alle diese Felsen bestehen übrigens, nach Kapt. Smyth, aus gleichem Material; unter den Bruch-. stücken, die er sammelte, befand sich eine compacte Lava, die zuweilen durch weisse calcinirte Substanzen gesleckt war, zuweilen aber auch Krystalle enthielt, theils schwarze nadelförmige (Augit oder Hornblende?), theils kleine gelbe von starkem Glanz (Olivin?). In einer stark von Eisen gefärbten und durch ihre Porosität dem groben Bimstein ähnlichen Schlacke, befanden sich, außer

^{*)} Die beiden letzten Felsgruppen sind auf dem Kärtchen, Fig. 2 Taf. III, fortgelassen, weil sie dasselbe für unseren Zweck unnöthigerweise vergrößert haben würden.

vielen Massen von dichtem Schörl, auch Hypersthen und Perlstein.

Das größte dieser Inselchen ist indess noch in anderer als geognostischer Hinsicht merkwürdig, nämlich durch die Masse von Schlangen, die es beherbergt. Nichts versetzte den Kapit. Smyth in ein größeres Erstaunen, als die ungeheure Anzahl dieser Thiere; sie war, wie er bemerkt, so groß, dass wirklich die Seeleute mit ihren Instrumenten nicht aus der Stelle kommen konnten. Diese Schlangen maßen 4 bis 5 Fuß, und waren auf hellgelbem Grunde durch dunkele Linien im Zickzack gestreift.

Bekanntlich hiess eine iberische Insel, wegen ihres Reichthums an Schlangen, bei den Griechen Ophiusa, und bei den Römern Colubraria. Welche Insel indess damit gemeint gewesen sey, ist mehr vermuthet, als genau ermittelt worden. Lange war man gewohnt, jenen Namen aus Formentera zu beziehen; allein man braucht diese Insel nur einmal besucht, ihren Ackerbau und ihre Magazine gesehen zu haben, um gleich überzeugt zu werden, dass sie ihre Benennung der Vortresslichkeit ihrer Kornerndten verdankt.

Es ist etwas Gewöhnliches, die Bewohner von Formentera sich damit brüsten zu hören, dass auf ihrer Insel kein giftiges Reptil leben könne; ob wegen der Häufigkeit des Semper virens, einer von den Schlangenwurzeln der Alten, oder weil, wie Plinius von Ebusus erzählt, der Boden die Fähigkeit habe, Schlangen zu tödten, muß dahin gestellt bleiben; so viel geht aber aus Allem diesen hervor, dass keine dieser Inseln den Namen Ophiusa oder Colubraria mit größerem Rechte tragen würde, als die erwähnte aus der Columbretes-Gruppe *).

^{&#}x27;) Diese Ansicht ist indess keinesweges neu; man sindet sie bereits ausgesproehen in: Ukert's Geographie der Griechen und
Römer, und daraus entlehnt in Bischoff und Möller's Vergleichendem VVörterbuch der alten, mittleren und neueren Geographie (Gotha 1829).

P.

Deception - Island.

Sie gehört zu den New-Shetland-Inseln, einer Grappe, die vor wenigen Jahren von dem Kapit. Smith entdeckt, oder, wie Hr. Barrow in einem Vorwort zu dem Bericht des Lieut. Kondal bemerkt, richtiger nur wieder aufgefunden wurde. Dirck Gheritz, Besehlshaber einer der fünf Schiffe, die 1598 von Rotterdam aus zur Aufsuchung einer Westpassage nach Indien abgesandt wurden, hatte nämlich das Unglück beim Cap Horn von seinen Begleitern getrennt, und durch stürmisches Wetter bis in eine Breite von 64° verschlagen zu werden. Hier entdeckte er ein der Küste von Norwegen ähnliches Land mit hohen schneebedeckten Bergen, welches obne Zweisel nichts anderes als die New-Shettland-Gruppe Diese Inseln, fährt Hr. B. fort, scheint eine Fortsetzung der Andeskette und des Archipels von Tierra del Fuego zu seyn, denn sie sind genau von derselben Form wie die Inseln im Letzteren, und ihre Schichten in gleicher Weise wie dort geneigt. Insbesondere ist die hier beschriebene Insel ganz vulcanisch, und ihr kreisförmiger Krater hat die auffallendste Aehnlichkeit mit dem auf der Insel Amsterdam. Beider Gestalt ist den Lagunen, welche man in neun Zehntel aller Koralleninseln der Südsee antrifft, so ähnlich, dass ich, sagt Hr. Barrow, schon vor mehreren Jahren auf den Gedanken gekommen bin (mit dem man übrigens in Deutschland schon längst vertraut gewesen ist, wie noch aus diesen . Annalen, Bd. IX S. 135, hervorgeht), die Schöpfungen dieser kleinen Meeresbewohner seyen meistens auf den Rändern submariner Kratere erbaut.

Deception-Island, von dem man auf Taf. III Fig. 3 einen Grundriss findet, unter 62° 55' S. Br. und 60° 29' L. W. von Greenwich gelegen, ist, nach dem Lieutnant Kendal, im Ansehen von den übrigen Gliedern der Gruppe ganz verschieden, auch nicht wie sie mit Schnee bedeckt. An der Südost-Seite hat die Insel eine Oeff-

nung von etwa 600 Fuss Weite, durch welche man zu einem inneren See gelangt, der, rundlich, etwa fünf englische Meilen im Durchmesser hält. Da die Insel im Ganzen etwa acht englische Meilen im Durchmesser misst, so hat sie also eine deutlich ringförmige Gestalt. größte Theil der Insel besteht aus abwechselnden Lagen von Asche und Eis, wie wenn der im Winter gefallene Schnee mehrere Jahre hinter einander im Sommer durch ausgeworfene Asche bedeckt worden wäre. Jetzt beschränkt sich indess die vulcanische Thätigkeit darauf, dass aus etwa 150 Lüchern beständig Damps mit lautem Zischen entweicht. Die Tiese des inneren See's beträgt 97 Fathoms, und sein Grund besteht aus vulcanischer Asche (Zinder, Cinders). Der Strand ist von gleichem Material, und reich an heißen Quellen, welche das ungewöhnliche Schauspiel darbieten, dass man Wasser von 140° F. unmittelbar aus dem mit Schnee bedeckten Boden hervorspringen und in die See, deren Temperatur kaum den Frostpunkt übersteigt, fliessen sieht. Eine dieser Quellen setzt Alaun ab, und die Leeseite der äusseren Küste ist mit ungebeuren Quantitäten von Bimstein übersäet. Die Hügel, deren Höhe etwa bis zu 1800 F. ansteigt, bestehen hauptsächlich aus Tuff, Schlacken und einer gewissen ziegelrothen Masse; an einigen Stellen ist jedoch Obsidian und harte compacte Lava anzutreffen. Die Abhänge am Eingang steigen senkrecht 800 Fuss in die Höhe, und scheinen aus älterem Gestein als die übrigen Hügel zu bestehen.

Die Insel ist übrigens nur von Pinguinen in unzählbarer Menge bewohnt. Schiffstrümmer und ein Grabhügel, der in einem halbvermoderten Sarg einen noch ganz wohl erhaltenen Leichnam einschloß, bezeugten indeß, daß sie schon früher einmal von Seesahrern, vielleicht eben von jenen Holländern, mußte besucht worden seyn. Ehe die Expedition, zu der Hr. Kendal gehörte, die Insel-verließ, wurde an einem bezeichneten Ort ein Re-

gisterthermometer eingegraben, damit Reisende, die etwakünftig hieher kommen sollten, das Extrem der hiesigen. Winterkälte daran ablesen möchten.

Die beiden so eben beschriebenen kraterförmigen. Inseln sind von so ausgezeichneter Gestalt, dass sie für sich schon als Muster solcher Bildungen aufgestellt werden können; dennoch ist es wohl nicht ohne Interesse zu sehen, wie vollkommen sie zwei der bekanntesten Fälle insularischer Erhebungskratere nachahmen. Dieses Zweckes willen ist in Fig. 5 Taf III eine Ansicht des Kraters der Insel Amsterdam, und in Fig. 4 die merkwürdigste aller Inseln dieser Art, das bekannte Santorin, im Grundriss abgebildet. Das Original zu der ersten Zeichnung findet sich in einem Reisewerke, betitelt: Observations and Remarks made during a voyage to the islands of Teneriffe, Amsterdam etc. and from thence to Canton; by Lieutn. G. Mortimer; London Die Lage der Insel Amsterdam oder St. Pauls, 1791. wie Einige sie nennen, ist darin zu 38° 43' S. Br. und 78° 13' L. O. von Greenw. angegeben. Ueber die geognostische Beschaffenheit der Insel wird in diesem Werk, das überhaupt in naturwissenschaftlicher Hinsicht sonst wenig Belehrendes darbietet, nichts mitgetheilt, sondern nur bemerkt, dass der Krater, welcher im J. 1697, als der Holländer Vlaming ihn besuchte, noch geschlossen war, jetzt (1789) durch einen engen Kanal mit dem Meere in Verbindung stehe. Er liegt übrigens an der Ostseite der Insel. Die Zeichnung von Santorin ist eine Skizze von der in dem prächtigen Atlas des Hrn. L. von Buch, und die Erläuterung derselben findet man in Dessen lehrreicher Abhandlung über die Verbreitung der Vulcane, im Bd. X (86) S. 172 dieser Annalen. Der genannte Atlas gewährt übrigens außerdem noch durch eine Abbildung von dem Barren-Island den interessanten-Anblick eines thätigen Vulcans mitten in dem fast eben so hohen Raud eines Erhebungskraters, der nach Seite des Meeres hin geöffnet ist.

P.

IV. Ueber die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases und über die Verbindungen desselben mit anderen Körpern; von Heinrich Rose.

Die Untersuchungen, welche ich vor mehreren Jahren über die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases anstellte *), stehen im Widerspruche mit denen, welche gleichzeitig mit mir Hr. Dumas in Paris **), und später Hr. Buff in Gießen ***) darüber bekannt machte. Die Achtung, welche ich vor diesen Chemikern hege, machte es mir zur Pflicht, meine Untersuchungen noch nicht für beendet anzusehen. Ich habe daher neue Versuche über diesen Gegenstand angestellt, und zugleich auch die jener Chemiker wiederholt, um die Ursachen des Widerspruches so viel wie möglich aufzuklären.

Meine früheren Untersuchungen, so wie die der HH. Dumas und Buff, erstreckten sich sowohl auf das sich an der Luft von selbst entzündende Phosphorwasserstoffgas, als auch auf das, welches durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Säure erhalten wird.

Selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas.

Es ist nicht möglich, dieses Gas ganz rein zu erhalten; immer ist es mit größeren oder geringeren Mengen

^{*)} Diese Aunalen, Bd. VI. S. 199.

^{**)} Annales de Chimie et de Physique; T. XXXI.p. 113.

^{•••} Diese Annalen, Bd. XVI. S. 363.

von freiem Wasserstoffgas gemengt. Diese Bemerkung wurde sowohl von Dumas, als auch von mir gemacht. Ich zeigte später *), dass, wenn das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas durch Kochen von Phosphor mit Kaliauflösung oder mit Kalkmilch; oder durch Erhitzung von Phosphor mit Kalkhydrat bereitet wird, die Entstehung des freien Wasserstoffgases davon herrührt, dass das gebildete unterphosphorichtsaure Salz vermittelst des, Wassers durch die Gegenwart der überschüssigen freien Base in ein phosphorsaures Salz verwandelt wird, wobei Wasserstoffgas frei wird. Ist daher der freie Phosphor bei der Behandlung mit Kaliauflösung ganz in entwichenes Phosphorwasserstoffgas, in phosphorsaures und in unterphosphorichtsaures Kali verwandelt worden, so entbindet sich durch ferneres Erhitzen der Flüssigkeit durch ' das noch vorhandene freie Kali ganz reines Wasserstoffgas.

Bereitet man das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas durch's Erbitzen mehrerer unterphosphorichtsaurer Salze, so wird dazu eine so hohe Temperatur erfordert, dass sich ein Theil des Gases durch die Hitze in Wasserstoffgas und in Phosphor zersetzt, welcher theils sublimirt, theils auch in dem entstandenen phosphorsauren Salze zurückbleibt **).

Die Zusammensetzung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases bestimmte ich aus mehreren Versuchen, die nach verschiedenen Methoden angestellt worden waren. Ich fand, dass dasselbe aus einem Atom Phosphor, verbunden mit drei Atomen Wasserstoff, oder nach den früheren Atomengewichten von Berzelius aus einem Atom Phosphor mit sechs Atomen Wasserstoff bestehe.

Dumas, der, die allgemeine Ansicht über die Na-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XII S. 297.

^{**)} Ebend, Bd.-IX S. 865.

tur des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgas theilend, in demselben mehr Phosphor annimmt, als in dem
durch Erhitzung der phosphorichten Säure erhaltenen,
bestimmte, im Gegensatz mit der von mir angegebenen
Zusammensetzung, die Menge des Wasserstoffs in demselben zu zwei Atomen gegen ein Atom Phosphor. Buff
drückt sich nicht mit Bestimmtheit über die Zusammensetzung dieses Gases aus; er giebt nur an, dass es mehr
Phosphor als das aus der phosphorichten Säure bereitete
enthalte.

Dumas bestimmte die Zusammensetzung des Gases durch Verbrennung desselben mit Sauerstoffgas, so wie durch Bestimmung des specifischen Gewichtes desselben, nachdem er in beiden Fällen die Menge des freien Wasserstoffgases untersucht hatte. Buff fand ebenfalls durch Verbrennung des Gases vermittelst Sauerstoffgas, das dasselbe mehr Phosphor, als das nicht selbstentzündliche Gas enthalte; die Resultate seiner Versuche weichen indessen sehr von einander ab.

Auch bei meinen Untersuchungen über die Zusammensetzung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases versuchte ich, dieselbe durch Verbrennung vermittelst Sauerstoffgas zu bestimmen; ich fand aber dabei so viele Schwierigkeiten, außer der Gefahr, mit welcher diese Versuche begleitet sind, daß ich diese Methode bald verließ, und andere einschlug, nach welchen die Zusammensetzung des Gases bestimmt wurde, ohne daß die Gegenwart des in demselben in so sehr verschiedenen Mengen enthaltenen freien Wasserstoffgases von Einfluß auf das Resultat der Versuche seyn konnte.

Die Methoden, deren ich mich bei diesen Versuchen bediente, waren folgende:

1) Ich leitete das Gas über gewogene Mengen von Kupferchlorid und Kupferchlorür, wodurch ich, bei sehr geringer Erhitzung derselben, Phosphorkupfer erhielt, aus dessen Zusammensetzung auf die des Phosphorwasserstoffgases geschlossen, die Verhältnisse von Phosphor und Wasserstoffgas folgten, die ich oben angegeben habe.

- 2) Da bei dieser Methode der Einwand gemacht werden konnte, dass das Kupserchlorid und Kupserchlorür zum Theil durch das freie Wasserstoffgas des Phosphorwasserstoffgases reducirt würde, obgleich dabei eine so geringe Hitze angewandt wurde, dass diese Reduction unmöglich dadurch stattsinden konnte, so wurden die Versuche auf die Weise abgeändert, dass statt des Kupserchlorids und des Kupserchlorürs Schwefelkupser und Schwefelnickelgewählt wurden, welche beide, selbst bei sehr erhöhter Temperatur, keine Veränderung durch Wasserstoffgas erleiden. Aus der Zusammensetzung des bei diesen Versuchen erhaltenen Phosphorkupsers und Phosphornickels wurde des Verhältnis der Bestandtheile im Phosphorwasserstoffgase, wie es oben angegeben worden ist, bestätigt.
 - 3) Diese Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases ergab sich auch aus der von mir gefundenen Zusammensetzung der unterphosphorichten Säure und deren Salze *). Die meisten der letzteren, welche alle durch Oxydation vermittelst Salpetersäure zweifach phosphorsaure Salze bilden, zerfallen durch die Einwirkung der Hitze in selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas und in ein neutrales phosphorsaures Salz, indem sie gerade so viel Wasser enthalten, dass der Wasserstoff desselben mit der Hälfte des Phosphors in der Säure Phosphorwasserstoff, und der Sauerstoff des Wassers gemeinschaftlich mit dem der unterphosphorichten Saure mit der andern Hälfte des Phosphors, Phosphorsäure bilden. die Zusammensetzung der unterphosphorichten Säure auf die Weise gefunden wurde, dass durch eine gewogene Menge derselben Gold aus einer Goldchloridauflüsung

::: und

^{*)} Diese Annalen, Bd. 1X S. 361.

and Quecksilberchlorür aus einer Quecksilberchloridauflösung gefällt wurde, wodurch die Säure selbst sich in Phosphorsäure verwandelte, so folgte daraus auf das Unzweideutigste die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases aus einem Atom Phosphor und drei Atomen Wasserstoff, wenn die Phosphorsäure als so zusammengesetzt angenommen wird, wie aus den Resultaten der Versuche von Berzelius und Dulong gefolgert werden muss.

4) Der einzige Einwand, welcher gegen diese Schlüsse erhoben werden konnte, möchte vielleicht nur der seyn, dass durch die Erhitzung der unterphosphorichtsauren Salze noch Wasserstoffgas außer selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas entwickelt wird, wodurch die Zusammensetzung von diesem Gase zu einem Atom Phosphor gegen zwei Atome Wasserstoff angenommen werden konnte. In der That erhält man auf diese Weise, wie schon oben bemerkt wurde, ein Gemenge von Wasserstoffgas und von Phosphorwasserstoffgas, aber in verschiedenen Verhältnissen nach den verschiedenen Wärmegraden, die bei der Erhitzung angewandt werden, jedoch dem Volumen nach vom ersteren gewöhnlich mehr als vom letzteren. Es ist schon oben bemerkt worden, dass der Grund hiervon in der Zersetzung des Gases durch die Hitze zu suchen sey, weshalb auch außer diesen Gasen sich auch freier Phosphor abschei-Auch geben die verschiedenen unterphosphorichtsauren Salze verschiedene Verhältnisse der beiden Gase *). - Um indessen auch diesen Einwand zu widerlegen, zersetzte ich durch das Gas, das durch Erhitzung der unterphosphorichtsauren Kalkerde gewonnen wurde, Kupferchlorid; erhielt aber ein Phosphorkupfer, welches in der Zusammensetzung dem gleich war, das aus Kupfer-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XII S. 288.
Annal.d.Physik.Bd.100.St.1.J.1832.St.1.

chlorid und aus Phosphorwasserstoffgas, welches auf andere Weise bereitet worden war; erhalten wird *).

Es ist besonders die Bestimmung des specifischen Gewichtes des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases durch Dumas, die nicht in Uebereinstimmung mit meiner Annahme der Zusammensetzung des Gases gebracht werden kann. Dumas fand dasselbe 1,761, und 2,288 Gramm das Gewicht eines Liters vom Gase **). Er gesteht selbst die großen Schwierigkeiten ein, die er bei dieser Bestimmung zu überwinden hatte, und daß eine gewisse Unsicherheit bei seinen Versuchen nothwendig wegen des Gehalts des freien Wasserstoffgases im Phosphorwasserstoffgase hat stattfinden müssen.

Ich habe, um jeden Zweisel an der Richtigkeit meiner Angabe zu heben, ebensalls das specifische Gewicht des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases bestimmt, aber ganz andere Resultate als Dumas erhalten. Ich wog das Gas nicht unmittelbar wie Dumas, sondern bediente mich einer Methode, welche zuerst Buff vor nicht sehr langer Zeit beschrieben hat ***).

Zur Darstellung des Gases wandte ich unterphosphorichtsaure Kalkerde an, welche durch Erhitzung ein Gas giebt, das im hohen Grade beim Zutritt der Luft selbstentzündlich ist. Das Salz wurde so viel wie möglich von seinem Decrepitationswasser befreit und dann in eine Glasröhre gethan, welche an einem Ende zugeschmolzen war. Unmittelbar oberhalb des Salzes wurde das

^{*)} Diese Annalen, Bd. IX S. 373.

wasserstoffgase ein Atom Phosphor mit zwei Atomen Wasserstoff verbunden an, so würde, wenn ein Volum des Gases 1½ Volume Wasserstoff enthält, das specifische Gewicht 1,72531 seyn, und 1 Liter des Gases würde 2,241 wiegen, wenn man das specifische Gewicht des Wasserstoffgases zu 0,06880 und das des Phosphordampfes zu 2,16281 annimmt.

^{***)} Diese Annalen, Bd. XXII S. 242.

Glas durch Ausziehen sehr verengt, und in die daranf folgende Erweiterung einige ganze Stücke von geschmolzenem Chlorcalcium gebracht. Oberhalb des Chlorcalciums wurde wiederum die Glasröhre durch Ausziehen sehr verengt, so dass der Durchmesser nicht mehr als ungefähr ein oder zwei Linien betrug; diese verengte Röhre wurde ungefähr in einer Entsernung von zwei his drei Fuss vom Chlorcalcium abgeschnitten. Ich verband sie darauf vermittelst einer Cautschuckröhre mit einem kleinen, nicht mehr als 1½ Gramm wiegenden Hahn von Messing. Das Ganze wog ungefähr 50 Grammen, und enthielt so viel unterphosphorichtsaure Kalkerde, dass daraus durch Erhitzung ein Cylinder, der etwas mehr als 1200 Cubikcentimeter enthält, zwei bis drei Mal mit Phosphorwasserstoffgas gefüllt werden konnte.

Der messingene Hahn konnte durch eine Mutter vermittelst einer Ueberwurfsschraube mit einem andern Hahne von Messing verbunden werden. Der Zwischenraum zwischen den beiden Hähnen war möglichst klein, so daß er nur eine Luftblase von der Größe einer kleinen Erbse fassen konnte. Vermittelst einer Cautschuckröhre wurde die zweite Schraube mit einer Glasröhre verbunden, die auf die Weise gekrümmt worden war, wie bei dem Apparate, dessen sich Gay-Lussac und Liebig zuerst bei der Analyse des knallsauren Silberoxyds zur Aussac und Gasarten bedienten. Die gekrümmte Röhre wurde in einen großen Cylinder geleitet, der mit Quecksilber gefüllt war, in welchen wieder ein graduirter Cylinder, der etwas mehr als 1200 Cubikcentimeter enthielt, über die Mündung der Glasröhre gesetzt wurde.

Nachdem der Hahn, der dem Cylinder mit Quecksilber am nächsten war, geöffnet worden, wurde der graduirte Cylinder heruntergedrückt, so dass nur zwischen 5 bis 10 Cubikcentimeter atmosphärischer Lust in dem, selben blieben. Der Hahn wurde darauf geschlossenund vermittelst einer Cautschuckröhre mit einer Röhre, welche mit Chlorcalcium gefüllt war, verbunden. Diese Röhre gehörte zu einem Apparat, in welchem Wasserstoffgas entwickelt wurde. Durch Oeffnen des Hahns füllte sich der graduirte Cylinder mit Wasserstoffgas, worauf der Hahn geschlossen lund der Wasserstoffapparat entfernt wurde. Das Wasserstoffgas wurde darauf nach Oeffnung des Hahns durch Herunterdrücken des graduirten Cylinders bis ungefähr auf 5 bis 10 Cubikcentimeter entfernt. Dieser wurde dann auf dieselbe Weise von Neuem mit Wasserstoffgas gefüllt und wie der entleert. Nachdem diese Operation sechs bis siehen Mal wiederholt worden war, konnte ich wohl annehmen, dass die zuletzt zurückbleibenden Antheile des Wasserstoffgases frei von atmosphärischer Lust waren.

Ich erhitzte darauf die Röhre mit der unterphosphorichtsauren Kalkerde zuerst sehr gelinde, bis das Gas, welches aus dem mit dieser Röhre verbundenen geöffneten Hahne ausströmte, sich selbst entzündete. Schnell wurde darauf dann dieser Hahn vermittelst der Ueberwurfschraube mit dem zweiten Hahne verbunden, der geöffnet wurde, worauf das Phosphorwasserstoffgas in den graduirten Cylinder strömte. Nachdem derselbe beinahe gefüllt worden war, liess ich bei geössneten Hähnen den ganzen Apparat vollständig erkalten. Nachdem nun das Gas im Cylinder mit der äusseren atmosphärischen Lust in's Gleichgewicht gesetzt worden war, wurde die Röhre geschlossen, und die Röbre mit der unterphosphorichtsauren Kalkerde abgeschraubt. An der Mündung des Hahnes hatte sich immer, durch das Verbrennen des ausströmenden Phosphorwasserstoffgases, Phosphorsäure gebildet, welche abgewaschen wurde, worauf ich das Messing auf das Sorgfältigste trocknete. Die Röhre mit dem Kalksalze und mit dem ersten messingenen Hahne wurde dann gewogen.

Das im Cylinder enthaltene Gas wurde darauf ausdemselben durch Oeffnen des Hahns und Herunterdrükken des Cylinders bis auf 5 bis 10 Cubikcentimeter entfernt. Diese wurden sorgfältig gemessen, darauf auch
die Mündung dieses Hahnes sorgfältig von anklebender
Phosphorsäure gereinigt, und durch die Ueberwurfsschraube mit dem zweiten Hahne und der Röhre der
unterphosphorichtsauren Kalkerde verbunden.

Durch langsames Erhitzen wurde nun ferner die unterphosphorichtsaure Kalkerde zersetzt. Das sich entbindende und im graduirten Cylinder sich sammelnde Gas besteht, wie ich diels früher gezeigt habe, aus unzersetz. tem Phosphorwasserstossgas mit vielem beigemengten Was-Durch die zur Zersetzung des Salzes nöserstoffgase. thige Hitze wird der größere Theil des Phosphorwasserstoffgases in Wasserstoffgas und in Phosphor zerlegt. Ersteres mengt sich mit dem unzersetzten Phosphorwasserstoffgase, letzterer sublimirt in der Glasröbre. Nie verstärkte ich die Hitze so weit, dass der Phosphor bis zu den Rücken des Chlorcalciums kommen konnte; gewöhnlich mengte er sich mit den vorderen Theilen des Salzes, welche nicht erhitzt wurden. Dass daher oberhalb des Chlorcalciums die verengte Glasröhre zwei bis drei Fuss betrug, war eine unnöthige Vorsicht, die auch nur deshalb angewandt wurde, um dem Einwande zu begegnen, dass mit dem Gase auch eine wägbare Menge Phosphordampf in den Cylinder übergegangen wäre.

Nachdem eine hinreichende Menge des Gases sich entwickelt hatte, ließ ich den Apparat bei geößneten Hähnen vollständig erkalten. Das Gas im Cylinder wurde darauf mit der äußeren atmosphärischen Lust in's Gleichgewicht gebracht, die Hähne dann geschlossen, die Röhre mit dem geglühten Salze abgeschraubt und gewogen. Der Gewichtsverlust zeigte das Gewicht der erhaltenen Mengung aus Wasserstoffgas und Phosphorwasserstoffgas an.

Das Volum dieser Mengung wurde sorgfältig gemessen; darauf eine etwas verdünnte Auflösung von sehwefelsaurem Kupferoxyd zu dem Gase gelassen, welche durch längeres Kochen von aller atmosphärischen Lust besteit worden war. Nach ungesähr 36 Stunden war durch diese Auslösung alles Phosphorwasserstossas absorbirt und reines Wasserstossas zurtickgelassen worden. Wurde nun das rückständige Gas gemessen, so ergab sich durch den Verlust das Volum des absorbirten Phosphorwasserstossases, und da aus dem Volum des rückständigen Wasserstossases auch das Gewicht desselben berechnet werden konnte, so ergab sich das Gewicht des erhaltenen Phosphorwasserstossases aus dem Gewichtsverlust; den die unterphosphorichtsaure Kalkerde erlitten hatte, nach Abzug des Gewichts vom Wasserstossase.

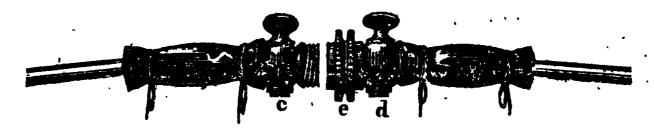
Es war bei diesen Versuchen nöthig, gewisse Vorsichtsmassregeln zu nehmen. Das erhaltene Gemenge von Phosphorwasserstoffgas und Wasserstoffgas wurde als vollkommen trocken betrachtet, da es über Chlorcalcium geleitet wurde. Das nach Absorption des Phosphorwasserstoffgases erhaltene Wasserstoffgas nahm ich für vollkommen feucht an, da es einige Tage in Berührung mit der Auflösung der schwefelsauren Kupferoxydauflösung gewesen war. Es wurde ferner die Höhe der Säule von dieser Auflösung gemessen, und angenommen, dass sie auf das Gas einen Druck ausübe, wie eine eben so hohe Säule von Wasser. Diese beiden Annahmen sind zwar unrichtig, aber die beiden Fehler, welche dadurch entstehen konnten, heben sich wohl fast auf; denn obgleich die verdünnte Kupferoxydauflösung nach der Absorption des Phosphorwasserstoffgases ein größeres specifisches Gewicht als Wasser hat, so haben auch auf der andern Seite die Dämpfe dieser Auflösung eine geringere Tenion als die des Wassers.

Da durch Erzeugung des Phosphorkupfers der Cylinder inwendig an den Stellen, wo sich dasselbe abgelagert hatte, ganz undurchsichtig geworden war, so musste derselbe bedeutend gehoben werden, um die Eintheilung des Cylinders, und um die Gränze zwischen der Kupferoxydauslösung und dem Quecksilber deutlich wahrnehmen zu können. Die Höhe der interen Quecksilbersäule wurde, wie sich von selbst versteht, genau gemessen.

Wenn die Menge der unterphosphorichtsauren Kalkerde zu zwei Versuchen hinreichte, so wurde für den
zweiten Versuch der Cylinder mit Wasserstoffgas auf die
obenerwähnte Art mehrmals gefüllt, und nach der letzten
Füllung einige Cubikcentimeter Wasserstoffgas in denselben gelassen. Es wurde dann das durch Erhitzung
erhaltene Gasgemenge in den Cylinder gebracht, ohne
dasselbe zuerst, wie bei dem ersten Versuch, aus demselben zu entfernen.

Der Deutlichkeit wegen ist der beschriebene Apparat in beifolgendem Holzschuitt abgebildet worden. a ist der Theil der Glasröhre, in welchem die unterphosphorichtsaure Kalkerde liegt, b der Theil derselben, in welchem einige Stücke von geschmolzenem Chlorcalcium enthalten sind, c und d die beiden Hähne von Messing, welche durch die Ueberwurfsschraube e verbunden werden können, f eine hölzerne Stellung, durch welche, beim Auffangen des Gases, der graduirte Cylinder g aus dem Cylinder h, der mit Quecksilber gefüllt ist, gehoben werden kann. Der graduirte Cylinder kann, wenn der Theil vom oberen Brette der hölzernen Stellung weggenommen wird, ganz in Quecksilber getaucht werden.

In beifolgendem zweiten Holzschnitte sind die beiden Hähne c und d, so wie die Ueberwurfsschraube e in natürlicher Größe abgebildet worden. Der Hahn c ist an der Röhre mit der unterphosphorichtsauren Kalkerde besestigt. Wurde er mit dem Hahne d verbanden, so wurde eine kleine Lederscheibe in die Mutter des Hahnes c gelegt.



Auf die beschriebene Weise habe ich vier Versuche angestellt, um das specifische Gewicht des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases zu finden. Sie haben Resultate gegeben, die unter einander übereinstimmten. In den angeführten Resultaten sind alle Volume von Gas, welche bei verschiedenen Temperaturen und Barometerständen gemessen worden waren, auf den Thermometerstand von 0° C. und auf einen Barometerstand von 0,76 Meter durch Rechnung gebracht worden.

Gew. ein. Lit. v. Phosphor- wasserstoffg. in Grmm.	1,526 1,445 1,546 1,441
Spec. Gew. des Phosr phorwasser- stoffesses.	1,175 1,112 1,191 1,191
Gewicht des absorbirten Phosphorwas- seratosgases in Gram.	0,468 0,522 0,314 0,160
Gewicht des erhaltenen Wasserstoffga- ses in Grmm.	0,075 0,070 0,086 0,045
	840,6 782,7 956,9 498,1
Durch Kupfer- oxydaufidsung absorbirtes Phosphorwas- serstoffgas	306,8 361,3 202,7 111,4
Erhaltenes Ge-Durch Kupfer- menge v. Phos-oxydauflösung phorwasser- stoffgas n. Was-Phosphorwas- serstoffgas in serstoffgas Cubikcentinet, in Cubikeent.	1147,2 1144,0 1159,6 609,5
Gewiehtswerl, Erhaltenes Ge-Durch Kuy der unterphos- phoriehtsauren stoffgas n. Was-Phosphor Kalkerde fu serstoffgas in derstoff Grammen. Cubikcentimet, in Cobike	0,543 0,592 0,399 0,205
Zabi der Ver-	== ± ×

1. Volum Phosphordampf zu einem Volum condensirt sind, so mülste der Berechnung nach das specifische Gewicht des Phosphorwasserstoffgases 1,1846 seyn, und ein Liter desselben 1,53889 Grm. wägen. Mit dieser Angabe stimmen die Resultate des ersten und dritten Versuchs sehr gut überein, weniger die des zweiten und dritten. Es liegt aber wohl in der Natur der Versuche, dass die Resultate derselben den mit drei Atomen Wasserstoff besteht, und in einem Volum des Gases 1 1 Vol. Wasserstoff und Wenn indessen das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas aus einem Atom Phosphor verbunnicht die böchste Genauigkeit erreichen können; jedoch wird durch sie die Zusammensetzung des Gases, wie ich sie durch frühere Versuche gefunden habe, auf das Vollkommenste bestätigt. - Ich habe schon oben angesührt, dasa Dumas das specifische Gewicht des selbstentzündlichen Phosphorwasserstossusses zu 1,761 und das Gewicht eines Liters desselben zu 2,288 Grm. bestimmte, was von den von mir geundenen Resultaten aufserordentlich abweicht

Ich habe schon früher darauf aufmerksam gemacht, das das durch's Glühen der verschiedenen unterphosphorichtsauren Salze erhaltene Gasgemenge in verschiedenen Verhältnissen Wasserstoffgas und Phosphorwasserstoffgas enthält. Dieses verschiedene Verhältniss zwischen beiden Gasarten rührt zum Theil von der Base her, mit welcher die unterphosphorichte Säure verbunden ist. Von allen unterphosphorichtsauren Salzen, welche ich untersucht habe, lieserte mir das unterphosphorichtsaure Bleioxyd das meiste Phosphorwasserstoffgas *). Von gröserem Einfluss darauf indessen ist der Hitzgrad, der beim Glühen der unterphosphorichtsauren Salze. angewandt wird. Wendet man beim Glüben der Salze eine plotzliche sehr starke Hitze an, so wird dadurch mehr von dem sich entbindenden Phosphorwasserstoffgase in Phosphor und in Wasserstoffgas zerlegt, als durch eine Will man das Salz volllangsame und gelinde Hitze. ständig durch die Hitze zerlegen, so muss gegen das Ende des Versuches die Temperatur so erhöht werden, dass sich dann fast nur Wasserstoffgas entwickelt.

Bei den angeführten Versuchen waren bei II und III die Gasmengen aus einer und derselben Quantität von unterphosphorichtsaurer Kalkerde erhalten worden. Durch den Versuch II, in welchem das Salz gelinde erhitzt wurde, wurde ein Gasgemenge erhalten, in welchem sich das Volum des Phosphorwasserstoffgases zum Wasserstoffgase wie 1 zu 2,1 verhielt. Hingegen bei dem Versuche III, bei welchem das schon einmal erhitzte Salz zum zweiten Male, und zuletzt sehr stark erhitzt wurde, erhielt ich ein Gasgemenge, in welchem das Verhältnis der beiden Gasarten wie 1 zu 4,7 war.

Meine Angaben des specif. Gewichts des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases werden selbst durch Versuche von Dumas bestätigt, der das specifische Gewicht des selbstentzündlichen Gases bestimmte, nachdem

^{*)} Diese Annalen, Bd. XII S. 288.

dasselbe beinahe während eines Monats über Wasser gestanden hatte. Er that diess in der Meinung, dass das Gas, durch Absetzung eines Theils seines Phosphorehalts sich in erstes, nicht selbstentzundliches Phosphorwasserstoffgas verwandele, dessen specifisches Gewicht er nach dieser Bereitung bestimmte, und es 1,214, so wie das Gewicht eines Liters 1,5777 Grm. schwer fand.

Es ist eine ziemlich allgemeine Meinung, dass das selbstentzündliche Gas sich durch Absatz eines Theils seines Phosphors in nicht selbstentzundliches verwandelt; eine Meinung, die ich durch keinen Versuch bestätigtfinden konnte. Ich habe zu sehr verschiedenen Zeiten selbstentzündliches Gas über Quecksilber und Wasser ausbewahrt, ohne je einen Phosphorabsatz bemerken zu können, wenn nicht durch unvorsichtiges Hinzutreten von etwas atmosphärischer Luft eine kleine Detonation stattgefunden hatte, wodurch bei der unvollständigen Verbrennung sich eine Phosphorhaut absetzt. Aber das Gas, das ich zu allen meinen Versuchen gebrauchte, wurde immer durch eine Röhre von 3 bis 4 Fuss Länge geleitet, welche mit Chlorcalcium angefüllt war. Diess geschah auch selbst wenn zu den Versuchen, zu welchen es verwandt werden sollte, nicht nötbig war, dass es vollkommen trocken sey. Wenn durch vorsichtige Leitung keine Detonation in der Röhre stattfand, so hatte sich Phosphor an dem vorderen Ende der Röhre auf die Stücke des Chlorcalciums abgesetzt, nie auf die indem Theile der Röhre, welcher von dem Apparate, in welchem das Gas entwickelt wurde, am entserntesten war.

Die Ursach hiervon liegt in folgenden Umständen: Wenn Phosphorwasserstoffgas durch Kochen einer Kaliauflösung mit Phosphor entwickelt wird, so ist es nothwendig, dass mit dem Gase und den zugleich entweichenden Wasserdämpsen auch Damps vom Phosphor sich entwickelt, der in einer Atmosphäre von Wasserdamps, Wasserstoffgas und Phosphorwasserstoffgas bei

einer niedrigeren Temperatur sich verstüchtigt, als in der seines eigenen Gases. So wie aber das Phosphorwasserstoffgas durch das Strömen durch eine lange Röhre vollständig erkaltet, setzt es mit dem Wasser auch den Phosphor ab, der als Dampf mechanisch dem Phosphorwasserstoffgase beigemengt war.

Dieselbe Erscheinung muß stattfinden, wenn man das Phosphorwasserstoffgas durch Behandlung von Phosphor mit Kalkmilch bereitet; und auch wenn Phosphorkalk mit Wasser gekocht wird, da derselbe ein Phosphorcalcium enthält, welches bei der Behandlung mit Wasser Phosphor absetzt *).

Wägt man daher Phosphorwasserstoffgas im feuchten Zustande mit dem Phosphor, der sich bei der Bereitung des Gases verslüchtigt hat, so ist es leicht möglich, dass es schwerer seyn kann, als ein solches Gas, welches von dem überschüssigen Phosphor gereinigt ist. Auf diese Weise nur kann das höhere specifische Gewicht des Gases, wie es Dumas gefunden hat, erklärt werden.

Ich habe die Versuche von Dumas, die Zusammensetzung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases durch Verbrennung desselben in einer gemessenen Menge von Sauerstoffgas zu bestimmen, in neueren Zeiten nicht wiederholt, weil ähnliche von mir in früheren Zeiten angestellte keine genügende Resultate gegeben hatten. Dumas konnte diese Versuche nur mit vielen Umwegen anstellen, indem er das selbstentzündliche Gas mit vielem Kohlesäuregas und überschüssigen Sauerstoffgas mengte, und daher nur sehr kleine Quantitäten des zu untersuchenden Gases anwenden konnte. Er glaubt bei dieser Verbrennung nur phosphorichte Säure und nicht Phosphorsäure erhalten zu haben **), was im Widerspruch steht, theils mit Versuchen, die Dumas selbst angestellt

^{*)} Diese Annalen, Bd. XII S. 549.

[&]quot;) Annales de chim. et de phys. T. XXXI p. 142.

hat, theils auch mit denen, welche Buff ansührt, nach welchem bei einem Ueberschus von Sauerstoffgas durch's Verbrennen des selbstentzündlichen Gases keine phosphorichte Säure erhalten wird *). Dumas führt auch keinen Versuch an, um zu zeigen, dass in dem erhaltenen Product der Verbrennung phosphorichte Säure enthalten sey. Uebrigens fand er, dass nach Abzug des freien Wasserstoffgases, das im selbstentzündlichen Gase enthalten ist, 3 Volume von diesem 5,5 Volume Sauerstoffgas zur Verbrennung erfordern. Wird hierbei Phosphorsäure gebildet, wie dies mehr als wahrscheinlich ist, so wären 6 Volume Sauerstoffgas zur Verbrennung nöthig, wenn das Gas aus 1 Atom Phosphor vorbunden mit 3 At. Wasserstoff bestände, und in einem Volum des Gases 1½ Volum Wasserstoff enthalten sind.

Phosphorwasserstoffgas aus der phosphorichten Säure.

Dumas und Buff fanden, das das Phosphorwasserstoffgas, welches durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Säure erhalten wird, das Doppelte seines Volums an Sauerstoffgas zur vollständigen Verbrennung erfordert, woraus, da ein Volum des Gases anderthalb Volume Wasserstoffgas enthält, sie den Schlus ziehen konnten, das in diesem Phosphorwasserstoffgase, 1 At. Phosphor mit 3 Atomen Wasserstoff verbunden sey, — eine Zusammensetzung, welche der des selbstentzundlichen Phosphorwasserstoffgases nach meinen Angaben gleich ist.

Dumas hat nicht, wie schon oben bemerkt worden ist, dieses Resultat durch die Bestimmung des specifischen Gewichts des Gases bestätigt; denn er hat nur das des selbstentzündlichen Gases genommen. Buff in-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI S. 365.

dessen hat das specifische Gewicht des Phosphorwassere stoffgases, das durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Säure erhalten wird, bestimmt *).

Ich hatte bei den Versuchen über die Zusammensetzung dieses Gases dieselbe nur auf die Weise bestimmt, dass ich das Gas über gewogene Mengen von Kupferchlorid leitete, um aus der Zusammensetzung des erhaltenen Phosphorkupfers auf die des Gases zu schließen. Ich fand, dass sich hierbei in vielen Fällen ein Phosphorkupfer erzeuge, das sich in der Zusammensetzung nur wenig oder gar nicht von dem unterscheidet, welches durch Einwirkung des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases auf Kupferchlorid erhalten wird, dass indessen in manchen Fällen das erhaltene Phosphorkupfer mehr Phosphor enthalten könne. Weil diese Versuche nicht mit einander übereinstimmten, äußerte ich mich nicht bestimmt über die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases, welches durch Erhitzung der phosphorichten Säure erhalten wird*). Ich machte es durch Versuche wahrscheinlich, dass wenn die phosphorichte Säure rasch und stark erhitzt wird, sich ein Gas entwickelt, das reicher an Phosphor sey, dass dann mehr Wasser aus der Säure unzersetzt entweiche, und die zurückbleibende Phosphorsäure an Gewicht geringer sey, als wenn zur Erhaltung der phosphorichten Säure eine gelinde und langsame Erhitzung angewandt wird.

Bei der Wiederholung der Versuche, um die wahre Zusammensetzung des Gases zu finden, versuchte ich, dasselbe mit Sauerstoffgas zu verbrennen, wie es Dumas und Buff gemacht hatten. Schon in früheren Zeiten habe ich diese Verbrennung angestellt, ohne indessen

^{*)} Diese Annalen, Bd. XXII S. 252.

^{4*)} Ebend. Bd. VIII S. 199.

genaue Resultate hierdurch erhalten zu haben. Auch jetzt ist es mir nicht möglich gewesen, recht entscheidende Erfolge durch diese Versuche zu bekommen. Dabei sind dieselben fast noch gefährlicher, als die, bei welchen selbstentzündliches Gas mit Sauerstoffgas verbrannt wird.

Leitet man das Gas in eine Röhre, welche Sauerstoffgas enthält, so entzündet sich jede Blase des hineingeleiteten Gases von selbst, wenn das Sauerstoffgas inmerhalb der Röhre durch seinen Stand über dem Quecksilber einen geringeren Druck hat, als die äußere atmosphärische Luft; eine Erscheinung, welche zuerst Houtou-Labillardière schon vor langer Zeit beobachtet hat. Aber da das hineingeleitete Phosphorwasserstoffgas hierbei vor der Entzündung nicht überall in voller Berührung mit dem Sauerstoffgas gewesen war, so ist immer die Verbrennung nur unvollständig, und man bemerkt einen Absatz von Phosphor.

Mischt man in nicht hohen Röhren das Phosphorwasserstoffgas mit Sauerstoffgas über Quecksilber, so entzündet sich ersteres nicht von selbst, weil der Druck des Quecksilbers stärker ist. Hat man auf diese Weise das zn untersuchende Gas mit ungefähr 3 Theilen Sauerstoffgas gemischt und einige Zeit über Quecksilber stehen lassen, so kann man blasenweise diese Mischung in Sauerstoffgas leiten, das in einer Röhre enthalten ist, in welcher das Quecksilber höher steht, als außerhalb derselben, ohne dass eine Selbstentzundung ersolgt. Man kann durch eine darunter gestellte Lampe ohne Gefahr eine kleine Menge der Mischung in Sauerstoffgas vollständig verbrennen; wenn man indessen dann das Ganze schr lange hat vollständig erkalten lassen, so entzündet sich dann jedesmal die zweite Menge der zu dem Sauerstoffgase hineingeleiteten Mischung vom Phosphorwasserstoffgas und Sauerstoffgas von selbst. Bei aller Vorsicht istes dann schwer, bei ost hineingeleiteten Mengen, eine Zertrümmerung der Röhre zu vermeiden.

Ich verliess daher die Methode der Untersuchung, und suehte die Zusammensetzung des Gases durch die Bestimmung des specifischen Gewichtes desselben zu finden. Ich bediente mich dabei desselben Apparates, wie bei der Bestimmung des selbstentzündlichen Phosphor-Bei diesen Versuchen wurde die zum wasserstoffgases. Auffangen des Gases bestimmte graduirte Röhre zuerst mit Wasserstoffgas, und nach Entfernung desselben mit Phosphorwasserstoffgas gefüllt. Nachdem auch diese Röhre wiederum größtentheils von demselben entleert worden war, wurde das zur Untersuchung des specifischen Gewichtes bestimmte Gas in dieselbe geleitet. Das Gas ging vorher durch eine Röhre, die weit mehr Chlorcalcium enthielt, als zur Absorption des entweichenden Wassers nothwendig war. Die phosphorichte Säure wurde in einer kleinen Retorte von grünem Glase erhitzt, welches nicht leicht von Säuren angegriffen wird. Sowohl die Retorte als die damit verbundene Röhre mit Chlorcalcium wurden sorgfältig vor und nach dem Versuche gewogen. Sehr oft wurde dieselbe Menge von Säure in einer Retorte zu zwei, auch wohl zu drei Versuchen gebraucht; aber es wurden nicht die Mengen des Gases, die zuletzt erhalten wurden, zur Untersuchung angewandt.

Da die Verschiedenheit der Resultate meiner früheren Versuche nur daher rühren konnte, dass das Phosphorwasserstoffgas, das durch rasche und starke Erhitzung der phosphorichten Säure erhalten wird, phosphorreicher sey, als das durch langsame Erwärmung gewonnene, so wurden die Versuche mehrmals wiederholt, und die Erhitzung dabei geschah theils langsam und schwach, theils rasch und stark. Bei einer schwachen langsamen Erhitzung dauerte der Versuch, wenn ungefähr 300 Cubikcentimeter des Gases erhalten wurden, 4 bis 5 Stunden, bei einer starken nur eine Viertel oder halbe Stunde.

Das Volum des erhaltenen Gases wurde durch Rechnung auf 0° Thermometerstand und 0,76 Meter Barometerstand gebracht.

Die Resultate der Versüche waren folgende:

-	No. I.	Zahl der Versuche.
,—	schnelle Erhitzung schnelle Erhitzung schnelle Erhitzung schnelle Erhitzung langsame Erhitzung langsame Erhitzung	Art der Erhitzung.
	0,316 0,341 0,228 0,207 0,215 0,159	Gewichtsver- lust der phos- phorichten Säure in Grm.
•	206,5 229,5 149,6 130,5 149,0 110,9	Erhaltenes Phosphorwas- serstoffgas in Cubikcentim.
	1,175 1,142 1,173 1,221 1,111 1,103	Specifisches Gewicht des Phosphor- wasserstoff- gases.
	1,530 1,484 1,524 1,586 1,443 1,433	Gewicht eines Liters vom Phosphorwas- serstoffgas in Grammen.

Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass der Unterschied in der Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases, welches durch rasche oder durch langsame Erhitzung der wasserbaltigen phosphorichten Säure erhalten wird, zwar sehr wenig bedeutend ist, aber doch regelmässig zu seyn scheint. Es ist möglich, dass vielleicht das Gas, das durch rasche Erhitzung erhalten wird, etwas überschüssigen Phosphor aufgelöst enthalte, dessen geringe Menge hinreichend seyn kann, wenn eine große Menge des Gases sehr lange über Kupferchlorid geleitet wird, letzteres in ein Phosphorkupfer zu verwandeln, dessen Zusammensetzung nicht der des Phosphorwasserstoffgases entspricht. Denn auf andere Weise kann ich die Thatsache nicht erklären, dass ich bei meinen früheren Versuchen durch dieses Gas oft. ein phosphorreicheres Phosphorkupfer aus Kupferchlorid erhalten habe, als durch das selbstentzündliche Gas. Bei der Erhitzung der phosphorichten Säure wird übrigens, wenn nicht in den Apparaten eine Verpussung stattgesunden hat, nie bei irgend einer Periode der Destillation freier Phosphor abgesetzt.

Wenn das durch rasche Erhitzung der phosphorichten Säure erzeugte Gas eine sehr geringe Spur von Phosphor aufgelöst enthält, auf ähnliche Weise vielleicht wie flüssige Chlormetalle, ätherische und fette Oele, Alkohol und Aether Spuren von Phosphor auflösen können, so ist es auffallend, dass diess bei dem selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgase nicht der Fall ist, da dieses Gas bei seiner Entwickelung mit Phosphordämpfen gemengt Es mag hier wohl die Gegenwart des freien Wasserstoffgases seyn, welche die Auflösung des Phosphors hindert; auf ähnliche Weise, wie die geringen Mengen von im Alkohol aufgelösten Phosphor gefällt werden, wenn ersterer mit Wasser gemischt wird. - Da mir indessen die Erklärungen nicht vollkommen genügend erscheinen, so behalte ich es mir vor, in Zukunst diesen Gegenstand einer genaueren Erörterung zu unterwerfen.

Aus den mitgetheilten Resultaten ergiebt sich jedoch genügend, das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas und das Gas, das durch Erhitzung der phosphorichten Säure erhalten wird, dieselbe Zusammensetzung Schon seit längerer Zeit wurde ich durch andere Untersuchungen zu diesem auffallenden Resultate geführt, das ich nicht öffentlich auszusprechen wagte, weil ich zu großen Widerspruch fürchtete. Ich habe deshalb die Einwirkung beider Gase auf eine große Auzahl von Substanzen sorgfältig studirt, um in dem Verhalten beider gegen letztere Verschiedenheiten zu finden. Als ich indessen hierbei nur die vollkommenste Gleichheit fand, wagte ich die Gleichheit der Zusammensetzung beider Gase noch nicht früher förmlich auszusprechen, als bis es mir gelungen war, nach Belieben das eine Gas in das andere zu verwandeln, das heist, das Gas aus der phosphorichten Säure bei Berührung mit atmosphärischer Lust selbstentzündbar zu machen, und dem an der Luft sich von selbst entzündlichen Phosphorwasserstoffgas die Selbstentzündlichkeit zu nehmen, ohne doch in dem einen oder dem anderen Fall die Zusammensetzung zu ändern. werden weiter unten diese Versuche angeführt werden.

Die beiden Arten des Phosphorwasserstoffgases, das selbstentzündliche und das aus der phosphorichten Säure bereitete, sind also isomerisch. Es istadiess das erste bekannte Beispiel von Isomerie bei zwei gleich zusammengesetzten Gasarten, deren Bestandtheile auch auf dieselbe Weise gleich verdichtet sind. Die Thatsache übrigens, dass beide Gase dieselbe Zusammensetzung haben, wird jetzt um so weniger Widerspruch erfahren, da in neueren Zeiten sich die Anzahl der isomerischen Körper bedeutend vermehrt hat.

Es ergiebt sich aus früheren Versuchen von Gay-Lussac und Thénard, so wie aus denen von Dumas und Buff, dass in beiden Gasen die Bestandtheile auf gleiche Weise condensirt sind, das heist, dass ein Volum des Phosphorwasserstoffgases anderthalb Volume Wasserstoff enthält. Ich selbst habe über diesen Gegenstand keine neuere Untersuchungen angestellt.

Ich muss hier noch erwähnen, dass man, wie auch schon Dumas bemerkt *), manchmal durch Erhitzung der wasserhaltigen phosphorichten Säure ein Gas erhält, welches freies Wasserstoffgas enthält. Dumas erklärt diese Thatsache dadurch, dass sich dann auch freier Phosphor absetzt, was ich indessen nie bemerken konnte,. wenn keine Detonation stattgefunden hatte. Wenn ich phosphorichte Säure in kleinen grünen Retorten erhitzte, deren Glas von Säuren nicht angegriffen wurde, bemerkte ich die Bildung des freien Wasserstoffgases nur ganz zuletzt, wenn die Temperatur bedeutend erhöht wurde und die gebildete Phosphorsaure bei der starken Hitze auf das Glas wirkte. In Retorten hingegen von weißem Glase, deren Glas leichter von Säuren angegriffen wird, zeigt sich die Bildung des freien Wasserstoffgases schon bei einer niedrigeren Temperatur. Immer aber ist, wenn sich freies Wasserstoffgas zeigt, das Glas stark angegriffen, in welchem die phosphorichte Säure erhitzt wird. Unstreitig rührt also die Entstehung des freien Wasserstoffgases davon her, dass durch das Alkali des Glases -sich phosphorichtsaures Alkali gebildet hat, welches, wie ich früher gezeigt habe **), sich unter Wasserstolfgasentwicklung durch's Erhitzen in phosphorsaures Alkali umwandelt. Die Kleselsäure des Glases wird dabei ausgeschieden, weshalb die rückständige Säure ein emailartiges Ansehen erhält.

Man muss daher bei der Bereitung des Phosphorwasserstossgases aus phosphorichter Säure Retorten von weissem Glase vermeiden. Frühere Versuche von mir, um das specifische Gewicht des Gases der phosphorich-

^{*)} Annules de chimie et de physique, T. XXXI. p. 122.

^{**)} Diese Annalen, Bd. 1X S. 28.

ten Säure zu bestimmen, bei denen letztere in Retorten aus weißem Glase erhitzt wurde, gaben daher unrichtige Resultate. Ich will dieselben indessen hier anführen, weil ich auch hierbei unter gleichen Umständen durch rasche Erhitzung ein schwereres phosphorreicheres Gas erhielt, als bei langsamer Erhitzung.

Zahl der Versuche.	2	Gewichts- verlust der phospho- richt. Säure in Grmm.	Erhaltenes Phosphor- wasserstoffgas in G. C.	Specif. Gew. des Gases.	Gewicht eines Lit, des Gases in Grmm.
No. I.	schnelle				
	Erhitzung	0,197	135,6	1,118	1,452
- II.	schnelle	00115	7400	1 140	7.400
- III.	Erhitzung schnelle	0,2115	142,8	1,140	1,482
- 111.	Erhitzung	0,200	134,9	1,142	1,483
No. IV.	langsame			, -,	
	Erhitzung	0,1435	108,0	1,023	1,329

Das Volumen des bei diesen Versuchen erhaltenen Gases war durch Rechnung auf 0° Thermometerstand und 0,76 Meter Barometerstand gebracht worden.

Phosphorwasserstoffgas aus der unterphosphorichten Säure.

Ich habe früher gezeigt, dass das Gas, welches durch Erhitzung der wasserhaltigen unterphosphorichten Säure erzeugt wird, in allen Stücken dem aus der phosphorichten Säure gleicht*). Dumas hat bei seinen Untersuchungen dasselbe Resultat erhalten; er giebt aber an, dass bei der Art, wie er sich die Zersetzung der Säure vorstellt, außer dem Phosphorwasserstossas sich auch freier Phosphor sublimirt, was er sich nur auf die Weise erklären kann, dass er sich die unterphosphorichte Säure

^{*)} Diese Annalen, Bd. IX. S. 225.

mengesetzt denkt *). Ich habe bei der Zersetzung der unterphosphorichten Säure durch die Hitze nicht eine Spur von freiem Phosphor bemerken können, wenn im Apparate nicht eine Detonation stattgefunden hatte; auch habe ich gezeigt, dass die Zusammensetzung der unterphosphorichten Säure wohl wie eine Verbindung von Phosphorwasserstoff mit Phosphorsäure, aber nicht mit phosphorichter Säure betrachtet werden könne **).

Phosphorwasserstoffgas aus dem Phosphorkalk durch Chlorwasserstoffsäure erhalten.

Dumas hat durch Behandlung des Phosphorkalks und des Phosphorbaryts vermittelst eines Ueberschusses von Chlorwasserstoffsäure ein Phosphorwasserstoffgas erhalten, das rein von freiem Wasserstoffgas, und nach ihm Phosphorwasserstoffgas im Minimum von Phosphor ist ***). Ich habe keine Untersuchungen mit diesem Gase angestellt; ich will daher hier nur bemerken, dass wenn auf diese Weise ein Phosphorwasserstoffgas entbunden wird, welches kein freies Wasserstoffgas enthält, diess aus dem Grunde geschieht, dass die freie Kalkerde oder Baryterde durch die Chlorwasserstoffsäure gesättigt Da nun in diesen Fällen keine freien Basen vorhanden sind, so können auch die unterphosphorichtsauren Salze, welche durch Auflösung der Phosphorverbindungen entstehen, durch Erwärmung nicht unter Entbindung von freiem Wasserstoffgase in phosphorsaure Salze verwandelt werden. Dass sich bierbei reiner Phosphor absetzt, rührt von der Zersetzung des Phosphorcalciums und Phosphorbaryums her, welche, wie das Phosphorka-

^{*)} Annales de chimie et de physique, XXXI p. 123,

^{••)} Diese Annalen, Bd. IX S. 382.

^{••••)} Annales de chimie et de physique, T. XXXI p. 132.

lium, bei diesen Versuchen in unterphosphorichtsaure Salze, freien Phosphor und Phosphorwasserstoffgas zersetzt werden *).

Phosphorwasserstoffgas aus dem phosphorichtsaureu Manganoxydul- und Bleioxyd, so wie aus dem unterphosphorichtsauren Kobaltund Nickeloxyd.

Bei meinen Untersuchungen über die phosphorichtsauren und unterphosphorichtsauren Salze fand ich, daß von ersteren die meisten Wasserstoffgas, und von letzteren die meisten selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas beim Erbitzen entwickeln, wobei dann in beiden Fällen nach dem Glühen ein Rückstand erhalten wird, der aus einem neutralen phosphorsauren Salze besteht, wenn nämlich das angewandte Salz auch neutral war. Nur einige unterphosphorichtsaure Salze, wie das unterphosphorichtsaure Kobalt- und Nickeloxyd, machen hiervon in sofern eine Ausnahme, dass sie beim Erhitzen ein saures phosphorsaures Salz bilden, während dabei ein Gas entwickelt wird, welches, wenn man es nicht als ein Gemenge betrachten will, wesentlich aus 1 Atom Phosphor und 5 Atomen Wasserstoffgas zusammengesetzt ist **). Dasselbe Gas entbindet sich auch beim Erhitzen des phosphorichtsauren Bleioxyds- und Manganoxyduls, in welchem Falle indessen ein basisches phosphorsaures Salz als Rückstand bleibt ***).. Bei der Erbitzung dieser Salze wird weniger Wasser zersetzt, als sonst beim Erbitzen anderer unterphosphorichtsaurer und phosphorichtsaurer Salze zersetzt wird.

^{*)} Diese Annalen, Bd. XII S. 549.

^{**)} Ebend. Bd. XII S. 90.

^{***)} Ebend. Bd. IX S. 35.

Ich ließ es früher zweiselhaft, ob das durch diese Salze erhaltene Gas ein Gemenge von Wasserstoffgas und Phosphorwasserstoffgas, oder ob es ein eigenthümliches Gas sey, das durch Zersetzung vermittelst der Hitze beigemengtes Wasserstoffgas enthält *). Zwar fand ich, daß nur eine sehr geringe Menge davon von Quecksilberchlorid oder Silberoxydauflösung absorbirt wird, und daß hierbei der größte Theil vom Volum des Gases als Wasserstoffgas zurückbleibt; doch schien mir auch wieder die Ansicht, daß das Gas ein eigenthümliches sey, deshalb nicht ganz unwahrscheinlich, weil dann die Wasserstoffmengen in den beiden Arten von Phosphorwasserstoff sich wie 3 zu 5 verhielten, wie die Sauerstoffmengen in der phosphorichten Säure und in der Phosphorsäure.

Durch die Bestimmung des specifischen Gewichts des Gases, welches durch Erhitzung vom phosphorichtsauren Bleioxyd erhalten wird, habe ich gesucht, diese Frage zu entscheiden. Der Versuch wurde ganz auf dieselbe Weise angestellt, wie die, durch welche das specifische Gewicht des selbstentzündlichen Gases gefunden wurde. Die Resultate des einzigen Versuchs, den ich zu diesem Zweck anstellte, waren, nachdem bei den erhaltenen Zahlen dieselben Correctionen angebracht worden waren, deren ich früher in dieser Abhandlung erwähnt habe, folgende:

Gewichtsverlust des phosphorichtsauren Bleioxyds 0,106 Grm., erhaltenes Gemenge von Phosphorwasserstoffgas und Wasserstoffgas 771,1 Cubikcentim., durch Kupferoxydauslösung absorbirtes Phosphorwasserstoffgas 24,9 Cubikcentim., rückständiges Wasserstoffgas 746,2 Cubikcentimeter, Gewicht des erhaltenen Wasserstoffgases 0,067 Grm., Gewicht des absorbirten Phosphorwasserstoffgases 0,039 Grm., specifisches Gewicht des Phosphoryasserstoffgases 0,039 Grm.

^{*)} Diese Annalen, Bd. IX S. 215.

phorwasserstoffgases 1,205, Gewicht eines Liters vom Phosphorwasserstoffgase 1,566 Grm.

Gegen diesen Versuch kann man freilich mit Recht einwenden, dass das erhaltene Volum vom Phosphorwasserstoffgase zu gering war, um daraus das specifische Gewicht desselben zu berechnen. Es ist indessen eine ziemlich große Menge vom phosphorichtsauren Bleioxyd nöthig, um aus demselben ein bedeutendes Volum des Gases durch's Erhitzen zu erhalten. Bei Anwendung einer größeren Menge des zu zersetzenden Salzes würde aber durch die dadurch entstandene mindere Empfindlichkeit meiner Waage der durch's Glühen bewirkte Gewichtsverlust weniger genau bestimmt worden seyn. Es reicht übrigens das Resultat dieses Versuchs vollkommen hin, um die vollkommene Gleichheit des erhaltenen Phosphorwasserstoffgases mit dem auf andere Weise bereiteten zu Das Verhältnis des unzersetzten Phosphorwaszeigen. serstoffgases zu dem durch Zersetzung desselben entstandenen Wasserstoffgases, und dem zugleich noch außer diesem entbundenen Wasserstoffgase ist außerordentlich gering; es ist wie 1 zu 30. Dass sich durch Zersetzung des Phosphorwasserstoffgases auch bei dieser Gelegenheit außer freiem Wasserstoffgase auch Phosphor zeigt, habe ich früher schon erwähnt.

Ueber die Verbindungen des Phosphorwasserstoffs mit anderen Körpern.

Der Phosphorwasserstoff hat hinsichtlich seiner Zusammensetzung mit keiner andern Substanz Aehulichkeit,
als mit dem Ammoniak, und, nach Soubeiran's und
Dumas's Untersuchungen, mit dem Arsenikwasserstoff.
Im Ammoniak ist ein dtalbes Volum Stickstoff und anderthalb Volume Wasserstoff zu einem Volum condeneirt, wie im Phosphorwasserstoff ein halbes Volum Phos-

Phor ebenfalls mit anderthalb Volumen Wasserstoff. Bei Vergleichung der Eigenschaften des Ammoniaks mit denen des Phosphorwasserstoffs finden wir weit weniger Aehnlichkeiten, als man sonst bei Körpern von ähnlicher Zusammensetzung findet. Ich habe, dieses Widerspruchs wegen, die Eigenschaften des Phosphorwasserstoffs im Vergleich mit denen des Ammoniaks genauer untersucht; aus den Resultaten, die ich bei meinen Untersuchungen gefunden habe, geht indessen hervor, dass in der That beide Substanzen hinsichtlich der Eigenschaften ihrer Verbindungen mehr Aehnlichkeit mit einander haben, als man es bis jetzt glaubte, und dass die Verschiedenheit zwischen ihnen mehr scheinbar ist.

Diese Verschiedenheit in den chemischen Eigenschaften beider rührt vorzüglich wohl davon her, dass das Ammoniak im Wasser sehr leicht, der Phosphorwasserstoff hingegen nur in sehr geringer Menge auflöslich ist; noch mehr aber wohl davon, dass im Ammoniak der Stickstoff zu dem Wasserstoff eine weit größere Verwandtschaft hat, als im Phosphorwasserstoff der Phosphor zum Wasserstoff. Während daher das Ammoniak sich bei der gewöhnlichen Temperatur mit den meisten Substanzen unzersetzt verbindet, und nur von wenigen in Stickstoff und Wasserstoff zerlegt wird, wird der Phosphorwasserstoff von sehr vielen Substanzen zersetzt, und von einer geringeren Zahl unzersetzt zu salzartigen Verbindungen aufgenommen. Das Ammoniak wird erst durch eine sehr starke Hitze zerlegt, das Phosphorwasserstoffgas, sowohl das selbstentzündliche, als auch das aus der phosphorichten Säure erhaltene, wird schon durch die Hitze einer Spirituslampe, wenigstens theilweise, in Phosphor und Wasserstoff verwandelt.

Die höchst geringe Auflöslichkeit des Phosphorwasserstoffs im Wasser scheint wohl eine der Hauptursachen zu seyn, dass dasselbe sich nicht mit Sauerstoffsäuren zu Salzen verbindet. Es ist mir vorzüglich nur gelungen, den Phosphorwasserstoff mit wasserfreien Substanzen zu ver-

binden; alle Verbindungen aber, die er bildet, werden durch Wasser zersetzt, und durch Wasser aus diesen Verbindungen der Phosphorwasserstoff gasförmig ausgetrieben. Da nun das Ammoniak nur bei Gegenwart von Wasser sich mit den Sauerstoffsäuren unzersetzt zu verbinden scheint, und es möglich ist, dass die Basen, welche in der Zusammensetzung Aehnlichkeit mit dem Ammoniak haben, nur wasserhaltige Salze mit Sauerstoffsäuren bilden, so mag auch in der geringen Verwandtschaft des Phosphorwasserstofs zum Wasser der Grund liegen, dass ersteres sich nicht mit den Sauerstoffsäuren verbinden kann.

Die Schwefelsäure verbindet sich zwar, wie diess schon Buff *) angegeben hat, mit dem Phosphorwasserstoff, aber dieser Verbindung fehlen durchaus alle Eigenschaften eines Salzes. Es ist nur die concentrirte (englische) Schweselsäure, welche hineingeleitetes Phosphorwasserstoffgas unzersetzt absorbirt. Wird diese Auf-- lösung in Wasser getröpfelt, so entwickelt sich dadurch sogleich Phosphorwasserstoffgas, welches sich nicht an der Luft von selbst entzündet, wenn auch zur Bereitung der Auflösung selbstentzündliches Gas angewandt wor-Das Wasser löst dann indessen so viel vom Phosphorwasserstoff auf, als es aufzulösen vermag; die Auflösung bringt in einer salpetersauren Silberoxydauflösung eine schwarze, und in Quecksilberchloridauflösung, eine gelbe Fällung hervor, gerade so wie diess auch geschieht, wenn Phosphorwasserstoffgas durch diese Auflösungen geleitet wird - ein Beweis, dass die Schwefelsäure das Phosphorwasserstoffgas aufgelöst hat, ohne és zu zersetzen.

Wird die Auflösung des Phosphorwasserstoffs in concentrirter Schweselsäure selbst auch in Flaschen aufbewahrt, welche vollkommen gegen den Zutritt der Lust geschützt sind, so verändert sie sich schon nach 24 Stunden. Die Säure wird undurchsichtig durch ein gelbes Pul-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI S. 366.

ver, das in ihr suspendirt ist, und sich absetzt, wenn sie mit Wasser verdünnt wird; sie stößt dabei einen starken Geruch nach schweßlichter Säure aus. Wird die mit Wasser verdünnte Außlösung filtrirt, wenn sie nicht mehr nach schweßlichter Säure riecht, so findet man in der vom gelben Pulver abfiltrirten Flüssigkeit durch Reagentien die Gegenwart von Phosphorsäure. Das gelbe Pulver ist reiner Schwesel, ohne eine Spur von Phosphor, denn durch rauchende Salpetersäure vollkommen oxydirt, giebt es keine Spur von Phosphorsäure.

Feste wasserfreie Schweselsäure verbindet sich gar nicht mit Phosphorwasserstossas. Leitet man dasselbe im gut getrockneten Zustande über wasserfreie Schwefelsäure, so entwickelt sich sogleich, selbst bei ziemlich niedriger Temperatur ein starker Geruch nach schweflichter Säure, und es bildet sich ein rother Phosphorabsatz. — Es ist diess unter den Verbindungen des Phosphorwasserstoss das einzige Beispiel, dass sich mit demselben das Hydrat einer Substanz, wenn freilich nur auf kurze Zeit, unzersetzt verbinden kann, während dieselbe im wassersreien Zustand das Phosphorwasserstoss zersetzt.

Es sind besonders einige flüchtige Chlormetalle, welche sich mit dem Phosphorwasserstoff zu eigenthümlichen Substanzen verbinden; und in dieser Hinsicht hat dasselbe mit dem Ammoniak, das sich ebenfalls unzersetzt mit flüchtigen Chlormetallen verbindet, Aehnlichkeit. Ich werde diese Verbindungen des Phosphorwasserstoffs vergleichungsweise mit den analogen des Ammoniaks beschreiben, um die Aehnlichkeiten und Verschiedenheiten beider Körper gleichzeitig zeigen zu können. Da diese Verbindungen fast immer sowohl mit selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgas als auch mit dem Gase aus der phosphorichten Säure bereitet, und immer dabei ganz gleiche Resultate erhalten wurden, so kann diese Beschreibung auch noch dazu dienen, die gleiche Zusammensetzung beider Gase zu beweisen.

Titanchlorid-Phosphorwasserstoff.

Wird über Chlorcalcium getrocknetes selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas so zu gereinigtem Titanchlorid geleitet, dass der Zutritt der atmosphärischen Lust abgehalten wird, so wird es davon absorbirt, und das Titanchlorid verwandelt sich zuerst in einen schmierigen gelben, und endlich in einen trocknen Körper von brauner Farbe. Um das Chlorid vollständig mit dem Phosphorwasserstoffgase zu sättigen, wird eine große Menge davon ersordert. Die braune Masse verändert sich an der Lust, zieht erst Feuchtigkeit an, zersetzt sich durch dieselbe, und haucht dann einen Geruch nach Phosphorwasserstoff aus, was bei der trocknen Substanz nicht der Fall ist.

Phosphorwasserstoffgas, durch Erhitzung aus der phosphorichten Säure erhalten und über Chlorcalcium getrocknet, giebt mit Titanchlorid ganz dieselben Erscheinungen, wie das selbstentzündliche Gas. Die Substanzen, welche durch beide Gase mit dem Chlorid hervorgebracht werden, sind nicht nur in allen äußeren Eigenschaften vollkommen gleich, sondern sie verhalten sich auch auf ganz dieselbe Weise gegen Reagentien.

Es entwickelt sich bei diesen Versuchen kein Chlor-wasserstoffgas, sondern beide Substanzen verbinden sich unzersetzt. Da es schwierig ist, zu wissen; wann das Titanchlorid vollständig mit Phosphorwasserstoff gesättigt ist, so habe ich keine Analyse der Verbindung angestellt; es ist aber nothwendig, dass in derselben Chlor und Titan in demselben Verhältnisse wie im Titanchlorid enthalten sind.

Mit Wasser übergossen, zersetzt sich die Verbindung sogleich; es entwickelt sich Phosphorwasserstoffgas mit Brausen, welches sich nicht an der Lust von selbst entzündet, und Titanchlorid löst sich im Wasser auf. Auf ähnliche Weise wird die Substanz durch Auslösun-

gen von reinem und kohlensaurem Kali, von kohlensaurem Ammoniak, und von Chlorwasserstoffsäure zersetzt; nur mit dem Unterschiede, dals die Alkalien Titansäure aus dem Titanchlorid fällen; aber immer entwickelt sich durch diese Flüssigkeiten aus der Substanz Phosphorwasserstoffgas, das sich nicht an der Luft entzündet.

Ammoniak verhält sich auf andere Weise. Wird die Substanz mit flüssigem Ammoniak übergossen, so wird in diesem Falle das Phosphorwasserstoffgas als selbstentzündliches Gas entbunden und Titansäure aus der Flüssigkeit gefällt. Selbst sehr kleine Mengen der braunen Substanz entwickeln durch flüssiges Ammoniak selbstentzündliches Gas; während durch alle andere Flüssigkeiten, selbst durch eine Auflösung von kohlensaurem Ammoniak, Phosphorwasserstoffgas, das sich nicht von selbst an der Luft entzündet, daraus entbunden wird.

Man sieht ein, das es auf diese Weise sehr leicht möglich ist, das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas in nicht von selbst sich entzündendes, und umgekehrt letzteres in selbstentzündliches Gas zu verwandeln. Denn behandelt man Titanchlorid-Phosphorwasserstoff, das durch Behandlung von Titanchlorid mit selbstentzündlichem Gase bereitet worden ist, mit Wasser oder mehreren anderen Flüssigkeiten, so wird dadurch das selbstentzündliche Gas als nicht selbstentzündliches Gas ausgetrieben. Wenn man hingegen die braune Substanz, welche durch Behandlung von Titanchlorid mit dem Gase, das aus der phosphorichten Säure erhalten worden ist, mit flüssigem Ammoniak übergießt, so wird in diesem Falle das nicht selbstentzündliche Gas als selbstentzündliches entbunden.

Ich mus gestehen, dass es vorzüglich diese Versuche waren, welche in mir die frühere Vermuthung besestigten, dass das selbstentzündliche Phosphorwasserstossenst dem Gase aus der phosphorichten Säure dieselbe Zusammensetzung habe. Denn es geht bei diesen Versuchen keine Zersetzung vor, durch welche der Phos-

phorwasserstoff in seiner Zusammensetzung verändert werden könnte. Ich glaube, dass diese Vermuthung durch die Bestimmung des specifischen Gewichts beider Arten von Phosphorwasserstossgas zur völligen Gewissheit geworden ist.

Wird das Titanchlorid - Phosphorwasserstoff beim Ausschluss der Lust erhitzt, so erleidet es eine ähnliche Zersetzung wie das Titanchlorid-Ammoniak, mit welchem es viele Aehnlichkeit hat. Es entwickelt sich Chlorwasserstoffgas, das mit etwas Phosphorwasserstoffgas gemengt ist, was besonders der Fall ist, wenn die Substanz recht stark mit Phosphorwasserstoff gesättigt war. Es reducirt sich ferner Titan, welches als ein äußerst dünner kupferrother Ueberzug die Stellen des Glases bekleidet, wo die Erhitzung geschieht, und der größte Theil der Verbindung sublimirt und setzt sich als ein citronengelbes Sublimat an die kälteren Stellen des Glases ab. Es setzt sich hierbei auch etwas Phosphor ab, dessen Gegenwart schwieriger zu bemerken ist. Gewöhnlich bleibt eine größere oder geringere Menge Titansäure, welche durch metallisches Titan schwarz gefärbt ist, zurück, da der Zutritt der atmosphärischen Luft und der Feuchtigkeit in derselben sowohl bei der Bereitung der Substanz, so wie bei deren Sublimation, nicht vollständig abgehalten werden kann.

Das sublimirte Titanchlorid-Phosphorwasserstoff hat fast alle Eigenschaften des nicht sublimirten. Wird es von Neuem erhitzt, so geschieht die Sublimation mit denselben Erscheinungen wie bei der nicht vorher sublimirten Substanz. Mit Wasser, Auflösungen von reinem und kohlensaurem Kali, kohlensaurem Ammoniak, Chlorwasserstoffsäure und anderen Flüssigkeiten übergossen, entwickelt es nichtselbstentzündliches, mit flüssigem Ammoniak hingegen selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas.

Ich glaubte daher, dass wesentlich die Zusammensetzung der sublimirten und der nichtsublimirten Substanz dieselbe wäre; es ist diess indessen nicht der Fall. Mit vieler Sorgfalt angestellte Analysen haben mir gezeigt, dass in der sublimirten Substanz das Verhältnis des Titans zum Chlor ein ganz anderes wie im Titanchlorid ist.

Die Sublimation geschah in Glasröhren, welche in feine Spitzen ausgezogen worden waren. Unmittelbar über der nichtsublimirten Substanz wurde die Glasröhre durch Ausziehen verengert, so dass, nachdem das Sublimat sich in den darauf erweiterten Theil, der durch Eis erkältet wurde, abgesetzt hatte, es durch Zuschmelzung dieser Verengerung von dem Rückstande getrennt wurde. Da das Sublimat durch anhängendes Chlorwasserstoffgas verunreinigt war, so wurde die Spitzenabgebrochen, und über dasselbe so lange ein Strom von atmosphärischer Luft, welche durch eine Röhre von Chlorcalcium ging, deleitet, bis alles freie Chlorwasserstoffgas entwichen war. Das Sublimat wurde dann mit dem Theile der Glasröhre, in welchem es befindlich war, schnell gewogen und vorsichtig in Wasser aufgelöst. Nachdem darauf die gereinigte und getrocknete Glasröhre gewogen worden war, ergab sich das Gewicht des zum Versuche angewandten sublimirten Titanchlorid-Phosphorwasserstoffs.

Die Auflösung desselben wurde so lange mäßig erhitzt, bis sie nicht mehr nach Phosphorwasserstoff roch, darauf die Titansäure durch Ammoniak gefällt, das Ganze wiederum längere Zeit mäßig erwärmt, die Titansäure filtrirt, und aus der abfiltrirten, mit Salpetersäure übersättigten Flüssigkeit das Chlor als Chlorsilber durch salpetersaure Silberoxydauflösung bestimmt.

Auf diese Weise habe ich drei verschiedenen Mengen der sublimirten Substanz untersucht. 0,854 Grm. derselben gaben auf diese Weise 0,290 Grm. Titansäure und 2,367 Grm. Chlorsilber, wonach die Substanz 20,47 Procent Titan und 68,38 Procent Chlor enthält. Aber 20,47 Th. Titan erfordern nur 59,67 Th. Chlor, um Titan-

chlorid zu bilden. Es ist daher anzunehmen, und die Erscheinungen, welche bei der Sublimation stattfinden, berechtigen zu dieser Annahme, dass die sublimirte Substanz ein Doppelsalz sey, und aus Titanchlorid, verbunden mit Chlorwasserstoss-Phosphorwasserstoss, bestehe. Nach den Resultaten, welche die Analyse gegeben hat, besteht die Substanz ossenbar aus 3 Atomen Titanchlorid und aus 2 Atomen Chlorwasserstoss-Phosphorwasserstoss, '3 Ti Cl² +2 (Cl H+P H³), welche im Hundert der Berechnung nach bestehen würde aus:

Titan	20,46	
Chlor im Titanchlorid	59,67	
Chlorwasserstoff	10,22	
Phosphorwasserstoff	9,65	
	100,00.	

Die Analyse giebt 20,47 Procent Titan, die Berechnung 20,46; die Analyse 68,38 Procent Chlor, die Berechnung 69,60 Procent.

Die beiden andern Analysen stimmen weniger gut mit der Berechnung, doch noch hinreichend damit überein. Da die Substanz mit großer Schnelligkeit Feuchtigkeit während des Wägens anzieht, so habe ich bei ihnen weniger Titan und Chlor erhalten.

1,103 Grm. der Verbindung gaben 0,363 Grm. Titansäure und 2,968 Grm. Chlorsilber; also 19,84 Proc. Titan und 66,38 Procent Chlor.

Aus 0,5545 Grm. der Verbindung erhielt ich bei der dritten Analyse 0,181 Grm. Titansäure und 1,500 Gramm Chlorsilber; also 19,68 Proc. Titan und 66,74 Procent Chlor.

Titanchlorid - Ammoniak. — Ich habe schon früher von den Eigenschaften dieser Verbindung gesprochen *); ich halte es indessen für zweckmäsig einige neuere Untersuchungen über diesen Körper hier mitzutheilen, weil sie

[.] Diese Annalen, Bd. XVI S. 57.

besonders dazu beitragen können, die Analogie, welche zwischen den Verbindungen des Ammoniaks und des Phosphorwasserstoffs statt findet, weiter zu entwickeln.

Wenn Titanchlorid mit trocknem Ammoniakgas behandelt wird, so erhält man einen braunen festen Körper, der schon hinsichtlich der Farbe Aehnlichkeit mit dem Titanchlorid-Phosphorwasserstoff hat; nur raucht er nicht wie dieser an der Luft, zieht aber aus derselben begierig Feuchtigkeit an, und wird dann weiß. Es ist deswegen schwer eine Quantität davon zur Analyse abzuwägen. Er nimmt ferner verschiedene Mengen von Ammoniak auf, und die letzten davon so langsam, selbst wenn er in einer Atmosphäre von Ammoniakgas liegt, daß es, wie beim Titanchlorid-Phosphorwasserstoff, schwer ist zu bestimmen, wann das Titanchlorid vollständig mit Ammoniak gesättigt ist.

Das Ammoniakgas wird unzersetzt vom Titanchlorid aufgenommen; daher geben alle Analysen, die ich mit dem Körper anstellte, ein Verhältnis zwischen Chlor und Titan, wie im Titanchlorid an. Ausser einer älteren Analyse habe ich noch zwei neuere angestellt, vorzüglich auch, um die Angabe von Persoz*) zu prüsen,

eiebt in diesem Aufsatze die Zusammensetzung von mehreren Verbindungen flüchtiger Chlormetalle, so wie auch einiger nicht flüchtiger Chlormetalle mit Ammoniak an. VVas die ersteren betrifft, so stimmen seine Angaben mit denen, welche ich im Laufe dieser Abhandlung anführen werde, eben so wenig überein, wie die Zusammensetzungen nichtflüchtiger Chlormetalle mit Ammoniak, welche ich früher bekannt gemacht habe (diese Annalen, Bd. XX S. 147) mit den seinigen. Um zu zeigen, wie weit sich diese letzteren von einander unterscheiden, will ich nur anführen, dass Hr. Persoz angiebt, das Chlorcalcium vereinige sich im reinen Zustande nicht mit dem Ammoniak, während nach meinen Untersuchungen gerade das Chlorcalcium größere Mengen von Ammoniak ausnimmt; als irgend ein anderes nichtslüchtiges Chlormetall.

welcher ebenfalls die Zusammensetzung dieser Substanz untersucht bat.

Nach meiner älteren Analyse erhielt ich 59,07 Procent Chlor und 20,30 Procent Titan. Wird das Fehlende für Ammoniak gehalten, so beträgt nach dieser Analyse der Gehalt desselben 20,63 Procent. Das Verhältnis zwischen Chlor und Titan ist fast genau wie im Titanchlorid, denn nach meiner: früheren Analyse von demselben würden 59,07 Procent Chlor 20,26 Procent Titan aufnehmen, um Titanchlorid zu bilden.

Die beiden neueren Analysen des Körpers gaben folgende Resultate:

1,684 Grm. im Wasser aufgelöst, die Auflösung mit Ammoniak gefällt, das Ganze erwärmt, filtrirt, und aus der von der Titansäure absiltrirten und durch Salpetersäure übersättigten Flüssigkeit, das Chlor durch Silberoxydauflösung als Chlorsilber gefällt, gaben 0,542 Grm. Titansäure und 3,840 Grm. Chlorsilber.

2,249 Grm. des Körpers gaben bei der andern Analyse 0,717 Grm. Titansäure und 5,078 Grm. Chlorsilber.

Wird das Fehlende für Ammoniak gehalten, so ist der procentische Gehalt nach beiden Analysen folgender:

	1. ·	II. .
Chlor	56,25	55,70
Titan,	19,40	19,22
Ammoniak	24,35	25,08
:	100,00	100,00.

Nach der früheren Analyse erhielt ich nur 20,63 Procent Ammoniak, ossenbar, weil das Titanchlorid nicht so lange mit dem Ammoniakgase in Berührung gelassen wurde, obgleich ich in dieser Hinsicht keine Vorsicht unterließ. — Man sieht indessen auch aus diesen Versuchen, dass Chlor und Titan im analysirten Körper wie im Titanchlorid verbunden sind, denn 56,25 Theile Chlor

müssten 19,30 Theile Titan, und 55,70 Theile Chlor 19,11 Th. Titan ausnehmen, um Titanchlorid zu bilden.

Ninmt man an) dass die größten Mengen Ammoniak, welche das Titanchlorid ausnehmen kann, die sind,
welche bei den letzten Analysen gesunden worden sind,
so würde die Verbindung bestehen aus einem Atom Titanchlorid mit vier einsachen oder zwei Doppelatomen
Ammoniak, welche Verbindung der Berechnung nach im
Hundert bestehen würde aus:

Titanchlorid 73,49
Ammoniak 26,51
100,00.

Es weicht dies sehr ab von der Angabe von Persoz, nach welcher die Substanz in 100 Th. aus 65,86 Theilen Titanchlorid und 34,14 Th. Ammoniak besteht. Offenbar hat aber Hr. Persoz diese Substanz nur flüchtig beobachtet, denn sonst würde ihm nicht die auffallendste Eigenschaft derselben, beim Erhitzen metallisches Titan zu geben, entgangen seyn.

Ich habe schon früher von den Erscheinungen gesprochen, welche bei diesem Körper sich zeigen, wenn derselbe erhitzt wird, und von denen die merkwürdigste die ist, dass dabei Titan im metallischen Zustande abgeschieden wird. Ich muss aber jetzt noch auf einige derselben ausmerksam machen, da sie denen, welche das Titanchlorid-Phosphorwasserstoff giebt, ausserordentlich ähnlich sind.

Das Titanchlorid-Ammoniak giebt beim Erhitzen ein Sublimat von gelblicher Farbe; es entwickelt sich Chlorwasserstoffgas, und bisweilen auch, wenn das Chlorid sehr mit Ammoniak gesättigt ist, im Anfange etwas Ammoniak, dann etwas Chlorwasserstoff - Ammoniak und endlich viel Chlorwasserstoffgas. Es bleibt nur metallisches Titan zurück, und auch Titansäure, wenn der Kör-

per mit atmosphärischer Lust und Feuchtigkeit, wenne auch nur kurze Zeit, in Berührung gewesen ist. 1. 1971

Das Sublimat hat auch hinsichtlich seiner Farbe viel Aehnlichkeit mit dem, welches durch Erhitzen des Titanschlorid-Phosphorvensserstoffs gebildet wird. Ich habe et früher keiner Analyse unterworfen, aber durch die des sublimirten Titanchlorid-Phosphorwasserstoffs aufmerksam gemacht, habe ich neuerlich zwei Versuche über seine Zusammensetzung angestellt, welche mit der des miblimirten Titanchlorid-Phosphorwasserstoffs sehr analog gefunden wurde. In diesen Analysen wurde die Substanz vom anhängenden Chlorwasserstoffgas durch einen Strom von trockner atmosphärischer Luft gereinigt. Der Gang der Untersuchung war übrigens der, wie er schan oben beschrieben worden ist.

0,881 Grm. der Substanz gaben 0,200 Grm. Titansäure und 2,4885 Grm. Chlorsilber; oder 18,68 Procent Titan und 69,68 Procent Chlor. Beide stehen unter einander nicht in dem Verhältnis wie im Titanchlorid, denn 13,68 Theile Titan würden nur 39,88 Theile Chlor aufnehmen, um Titanchlorid zu bilden. Nimmt man nun an, dass der Ueberschus des Chlort als Chlorwasserstoff, verbunden mit Ammoniak, in der Substanz enthalten sey, so würde dieselbe offenbar aus einem Atom Titanchlorid, verbunden mit drei einsachen Atomen Chlorwasserstoff-Ammoniak, bestehen, Ti Cl²-1-3 (Cl H-1-N H³), welche Verbindung im Hundert, der Rechnung nach; bestehen würde aus:

Titan	13,85
Chlor im Titanchlorid	40,36
Chlorwasserstoff	31,12
Ammoniak	14,67
•	100,00.

Die Analyse gab 13,68 Procent Titan, die Berech-

rang 13,85; die Analyse 69,68 Procent Chlor, die Berechnung 70,68 Procent.

Lehn bin indessen weit entfernt, diese Zusammensetzung für die richtige zu halten. Denn bei einer Wiederholung der Auslyse erhielt ich ganz andere Resultate: 0,886 Grm. der Substahz gaben 0,129 Grm. Titansäure and 2,316 Gran. Chlorsilber, was 9,30 Procent Titan and 68,34" Proc. Chlor entspricht. Aber 9,30 Th. Titan würden nur 27,12 Th. Chlor aufnehmen, um Titanchlorid zu bilden; die Monge des in der Substanz enthaltenen Chlorwasserstoff-Ammoniaks würde nach diesem Versuche weit bedeutender seyn, als nach dem ersten. ist möglich, das sich das Titanchlorid in mehreren Verhältnissen mit dem Chlorwasserstoff-Ammoniak verbinden kann, und dass die Zusammensetzung der Verbindong nach wiederholter Sublimation eine andere sey. Ich habe nicht fernere Untersuchungen über diesen Gegenstand augestellt; man sieht indessen, dass, obgleich das sublimirte Titanchlorid - Phosphorwasserstoff bei verschiedenen Bereitungsarten in der Zusammensetzung sich nicht so verändert, wie das sublimirte Titanchlorid-Ammoniak, beide Substanzen in ihren chemischen Eigenschaften und in ihrer Zusammensetzung eine auffallende Aehnlichkeit zeigen.

Da das Ammoniak eine weit stärkere Base als der Phosphorwasserstoff ist, so wird schon in der Kälte durch trocknes Ammoniakgas unter Entwicklung von Phosphorwasserstoffgas das nicht sublimirte Titanchlorid-Phosphorwasserstoff, wenigstens größtentheils, in Titanchlorid-Ammoniak verwandelt.

Es ist mir nicht geglückt, den in dem sublimirten Titanchlorid Phosphorwasserstoff enthaltene Chlorwasserstoff-Phosphorwasserstoff isolirt darzustellen, der seinen Eigenschaften nach dem Chlorwasserstoff-Ammoniak gleichen müßte. Die flüchtigen Versuche indessen, welche ich in dieser Minsicht angestellt habe, sind durchaus nicht beweisend für die Nichtexistenz dieser Verbindung.

Wird Chlorwasserstoffgas mit Phosphorwasserstoffgas gemengt, so verändert sich das Volum der gemengten Gasarten selbst nach mehreren Tagen nicht. Auch wenn das Gemenge den Sonnenstrahlen ausgesetzt, und ein Theil desselben erhitzt worden war, konnte keine Veränderung des Volums bemerkt werden. Wasser und selbst auch Borax absorbiren von dem Gemenge das Chlorwasserstoffgas.

Die einzige Thatsache, welche für eine Verbindung der beiden Gasarten sprechen könnte, ist der Umstanddaße ein Gemenge von Chlorwasserstoffgas mit dem Gasaus der phosphorichten Säure an der Lust selbstentzundlich wird, wenn es durch slüssiges Ammoniak geleitet wird; welches dabei das Chlorwasserstoffgas absorbirt. Andere Flüssigkeiten absorbiren das Chlorwasserstoffgas, ohne das demselben beigemengte Phosphorwasserstoffgas selbstentzundlich zu machen. Ich habe sehon vor längerer Zeit auf diese Thatsache ausmerksam gemacht *).

Wenn es indessen auch nicht geglückt ist, durch die Darstellung eines Chlorwasserstoff-Phosphorwasserstoffs im reinen Zustande die Achnlichkeit des Phosphorwasserstoffs mit dem Ammoniak ferner noch beweisen zu können, so zeigt sich dieß dagegen in der Zusammensetzung der schon seit längerer Zeit bekannten Verbindung des Jodwasserstoffs mit dem Phosphorwasserstoff.

Jodwasserstoff-Phosphorwasserstoff.

Es ist bekannt, dass die Verbindung des Jodwasserstoffs mit dem Phospherwasserstoff von Gay-Lus-

^{*)} Diese Annalen, Bd. VIII S. 193.

sac'*) entdeckt, und von Dulong **) und Houte'u-Lábillardière ***) näher untersucht worden ist. Letzterer erhielt sie, als er Jodwasserstoffgas sowohl mit selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas, als auch mit dem aus phosphorichter Säure in Berührung brachte. Weit leichter und in größeren Mengen erhält man die Verbindung auf die Weise, wie sie Gay-Lussac zuerst dargestellt hat, indem man Jod mit einem Ueberschuss von Phosphor und einer geringen Menge von Wasser mengt, und das Gemenge erhitzt. Ich nahm gewöhnlich zur Darstellung dieser Verbindung einen Theil Phosphor, zu welchem ich in einer kleinen Retorte ungefähr 4 Th. Jod schüttete, nachdem vogher der Phosphor mit Wasser befeuchtet worden war. Diess ist nothwendig, um die unmittelbare Verbindung des Phosphors mit dem Jod zu vermeiden, welche von einer slarken Feuererscheinung begleitet ist, und mit großer Hestigkeit geschieht, wodurch der Hals der Retorte sehr verunreinigt wird. Wird das befeuchtete Gemenge erhitzt, so entwickelt sich erst Jodwasserstoffgas, darauf aber aus der gebildeten phosphorichten Säure Phosphorwasserstoffgas, welches sich mit ersteren verbindet. Die Verbindung sublimirt im Halse der Rotorte, aus welchem ich sie durch eine geringe Erhitzung in eine lange Glasröhre trieb, welche am Ende des Retortenhalses angebracht war. Hat man zu viel Wasser angewandt, so entwickelt sich zu viel Jodwasserstoffgas und Wasser, welches letztere in dem Retortenhalse sich ansammelt, und die Verbindung zerstört, welche später sublimirt. Am besten ist es, den Phosphor vor dem Zusatz des Jods mit sehr wenig concentrirter flüssiger Jodwasserstoffsäure statt mit Wasser anzuseuchten. Um die erhaltene Verbindung vom anhän-

^{*)} Annales de chimie, T. XCI p. 14.

^{**)} Mémoires de la societé d'Arcueil, T. III. p. 450.

Annales de chimie et de physique, T. VI. p. 304.

genden Jodwasserstoffgas zu reinigen, wurde dürch die Röhre ein Strom von atmosphärischer Luft geleitet, der, durch Chlorcalcium getrocknet worden war. Die Röhre, in welcher die Verbindung enthalten war, wurde darauf schnell an beiden Seiten zugeschmolzen.

Man erhält auf diese Weise sehr große Mengen der Verbindung mit leichter Mühe. Die Verbindung krystallisirt in Würseln, die ich bisweilen von ziemlicher Größe darstellte, so daß die Seiten derselben einige Linien lang waren. Sie zersließen an der Lust, besonders schnell, wenn dieselbe seucht ist, während sie dann nach Phosphorwasserstoff riechen. Alle wäßrige Flüssigkeiten entwickeln aus der Verbindung gasförmiges Phosphorwasserstoffgas, welches sich nicht von selbst bei der Berührung mit der Lust entzündet; selbst auch durch concentrirtes slüssiges Ammoniak konnte daraus kein selbstentzündliches Gas entbunden werden, wodurch sich der Jodwasserstoff-Phosphorwasserstoff wesentlich vom Chlorwasserstoff-Phosphorwasserstoff unterscheidet.

In einer an beiden Seiten zugeschmolzenen Glasröhre kann die Verbindung von einer Stelle zur andern durch gelinde Hitze getrieben werden. Wiederholt man indessen die Verflüchtigung der Substanz zu oft, und wendet man dabei plötzlich eine ziemlich starke Hitze an, so kann sie dadurch etwas zersetzt werden, indem das Phosphorwasserstoff in derselben freien Phosphor abgiebt, der die Verbindung schwach gelbbräunlich färbt. Sonst ist die Farbe derselben rein weiß.

Zur Analyse der Verbindung wurde dieselbe in der Glasröhre, in welche sie durch Sublimation bei sehr gelinder Hitze gebracht, und welche an beiden Seiten zugeschmolzen worden war, abgewogen, nachdem unmittelbar vor dem Wägen das eine Ende der Röhre geössnet worden war. Die Röhre wurde darauf mit dem geössneten Ende nach unten in ein langes Gefäs mit Wasser gebracht, und so lange darin gelassen, dass nur durch

die seuchte Atmosphäre die Substanz zersetzt wurde, wodurch das Entweichen des Phosphorwasserstossgases auserordentlich langsam von Statten ging. Die gereinigte Röbre wurde nach dem Trocknen gewogen.

Die Auslösung der Jodwasserstossäure lies ich so lange stehen, bis sie nieht mehr nach Phosphorwasserstossas roch; sie wurde darauf mit einer Auslösung von salpetersaurem Silberoxyd versetzt, das erhaltene Jodsilber seiner Menge nach bestimmt, und der Jodwasserstoss aus demselben berechnet. Die Menge des Phosphorwasserstoss ergab sich dann aus dem Verluste.

Ist durch langes Stehen der Phosphorwasserstoff nicht vollständig aus der Auflösung entfernt worden, so ist der Piederschlag des Jodsilbers von beigemengtem reducirten Silber etwas bräunlich. Auch die durch Oxydation des Phosphorwasserstoffs erzeugte Spur von phosphorichter Säure reducirt etwas Silber, weshalb zu der Auflösung, vor dem Zusatze der Silberoxydauflösung, freie Salpetersäure gesetzt wurde. Dessen ungeachtet konnte ich es nicht vermeiden, dass nicht das erhaltene Jodsilber einen äußerst schwachen Stich in's Bräunliche hatte. Der Gehalt des Jodwasserstoffs in der Verbindung wurde dadurch bei der Analyse um ein Weniges zu hoch angegeben.

Ich erhielt aus 1,677 Grm. der Verbindung 2,443 Grammen Jodsilber. Nach dieser Analyse ist die Verbindung im Hundert zusammengesetzt aus:

Jodwasserstoff	79,09 20 ,91	
Phosphorwasserstoff		
•	100,00.	

Eine berechnete Verbindung, aus einem Atom Jodwasserstoff und einem Atom Phosphorwasserstoff bestehend, hat aber solgende procentische Zusammensetzung:

Jodwasserstoff 78,73
Phosphorwasserstoff 21,27

100,00.

Als ich darauf 0,243 Grm. der Verbindung auf ähnliche Art analysirte, aber vor dem Zusatz der Silberoxydauflösung eine zu große Menge von Salpetersäure hinzusügte, um die Reduction einer Spur von Silber zu verhindern, erhielt ich wiederum zu wenig Jodsilber, nur 0,344 Grm., weil sich etwas freies Jod durch den zu großen Zusatz der Säure gebildet hatte. Die gefundene Menge von Jodsilber entspricht nur 76,87 Procent Jodwasserstoff.

Houtou-Labillardière nimmt Verbindungen des Jodwasserstoffs mit beiden Arten des Phosphorwasserstosse an, mit dem selbstentzündlichen und dem aus der phosphorichten Säure. Indessen sind die Eigenschasten, die er von beiden Verbindungen angiebt, nach seiner Beschreibung ganz gleich, nur dass aus der Verbindung des Jodwasserstoss mit dem selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgas durch Wasser ein nichtselbstentzündliches Gas entbunden wird, und sich dabei Phosphor absetzt, während aus der Verbindung des Jodwasserstoffs mit dem Gase aus der phosphorichten Säure ein nichtselbstentzündliches Gas ohne Phophorabsatz entwickelt wird. Ammoniakgas entwickelt nach ihm aus der Verbindung mit dem Gas der phosphorichten Säure ein ihm gleiches Volum Phosphorwasserstoffgas, während nur ein halbes Volum davon aus der Verbindung mit dem selbstentzündlichen Gase entbunden wird. Dass erstere Angabe richtig, letztere aber nicht richtig seyn kann, ergiebt sich aus dem, was ich über die Natur des Phosphorwasserstoffgases und über die Zusammensetzung des Jodwasserstoff-Phosphorwasserstoffs gesagt habe.

Die Zusammensetzung des Jodwasserstoff-Phosphor-

wasserstoffs ist deshalb merkwürdig, weil sie der des Jodwasserstoff-Ammoniaks und des Salmiaks ganz analog ist, welche beide aus gleichen Atomen Ammoniak und Jododer Chlorwasserstoff bestehen. Da nun Jod und Chlor in ihren Verbindungen isomorph sind *), und daher höchst wahrscheinlich Jodwasserstoff-Ammoniak in Würfeln oder regulären Octaëdern wie Salmiak krystallisirt, das Jodwasserstoff-Phosphorwasserstoff aber ebenfalls diese Krystallgestalt besitzt, so würde hieraus der Isomorphismus des Phosphorwasserstoffs und des Ammoniaks folgern, wenn nicht gerade diese Krystallformen zu denen des regulären Krystallisationssystems gehören, dessen Formen bekanntlich von den verschiedenartigsten Körpern angenommen werden können.

Es glückte mir nicht Bromwasserstoff - Phosphorwasserstoff zu bereiten, indem ich Brom und Phosphormit Wasser beseuchtet erhitzte. Ein in dieser Hinsicht angestellter slüchtiger Versuch beweist indessen noch nicht, dass diese Verbindung nicht wirklich existirt **).

Ich habe schon oben angesührt, dass durch das Verzhalten des Titanchlorid-Phosphorwasserstoss die gleiche Zusammensetzung der verschiedenen Arten von Phosphorzwasserstoss, welche aus der Bestimmung des specifischen

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVII S. 385.

dem Herausgeber dieser Annalen übergeben worden war, erhielt ich das Septemberheft der Annales de chimie et de physique; in welchem sich ein interessanter Aufsatz vom Hrn. Sérultal über das Bromsilicium besindet, in welchem er zugleich die Eigenschaften eines von ihm entdeckten Bromwasserstoss-Phosphorwasserstoss und mehrere des Jodwasserstoss-Phosphorwasserstoss angiebt, welches letztere von ihm auf ähnliche VVeise, wie von mir bereitet wurde. Das Bromwasserstoss-Phosphorwasserstoss krystallisire, wie die analoge Jodwasserstossverbindung, nach Sérullas, in VVürseln.

Gewichts derselben hervorgeht, bestätigt wird. Ich kenn den Grund nicht angeben, warum gerade nur Ammoniak das nichtselbstentzündliche Gas in selbstentzündliches verwandelt, wenn Titanchlorid - Phosphorwasserstoff, oder Chlorwasserstoff - Phosphorwasserstoff damit behandelt werden. Es ist wohl nicht die durch Absorption des Titanchlorids oder des Chlorwasserstoffs durch das Ausmoniak entstehende Wärme, welche diese Umwandlung bewirkt, denn eine concentrirte Auflösung von reinem Kali erzeugt in gleichen Fällen Wärme, ohne das Gas selbstentzündlich zu machen.

In manchen Fällen scheint indessen die Wärme das Phosphorwasserstoffgas selbstentzündlich machen zu können; denn als ich einmal eine ziemlich bedeutende Menge von sublimirtem Titanchlorid-Phosphorwasserstoff mit vielem kochenden Wasser behandelte, entwickelte sich daraus das Gas im selbstentzündlichen Zustande. Ich erhielt auch einmal, bei Behandlung von sehr vielem Jodwasserstoff - Phosphorwasserstoff mit Ammoniak, selbstentzündliches Gas, so wie auch bei der Auflösung einer großen Menge von Chloraluminium-Phosphorwasserstoff im Wasser, wobei eine ziemlich starke Erhitzung entstand.

Auf der andern Seite verliert indessen oft das selbstentzündliche Gas selbst bei den bedeutendsten Kältegraden nicht die Selbstentzündlichkeit. Ich habe früher angeführt *), dass diess wenigstens nicht bei einer Kälte, durch welche Quecksilber fest wird, geschieht.

Es verwandelt sich übrigens bei sehr vielen Gelegenheiten die eine der beiden isomerischen Modificationen des Phosphorwasserstoffgases in die andere. Lässt
man selbstentzündliches Gas längere Zeit über Quecksilber stehen, so verliert es in vielen, aber nicht in allen
Fällen seine Selbstentzündlichkeit, ohne Phosphor abzusetzen, wenn es von den beigemengten Phosphordämpsen

^{*)} Diese Annalen, Rd. VI S. 204. . .

gehörig befreit worden ist. Auf der andern Seite habe ich einige Mal gesehen, dass Phosphorwasserstoffgas aus der phosphorichten Säure, wenn es längere Zeit über Quecksilber, und zwar nicht blos bei niederem Drucke, gestanden hatte, selbstentzündlich wurde, wenn es in Berührung mit atmosphärischer Luft gebracht wurde. den häufigsten Fällen geschieht diess zwar nicht; dass es aber jedesmal geschieht, wenn das Gas aus der phosphorichten Säure mit atmosphärischer Lust gemengt über Quecksilber steht, wird dadurch bewiesen, dass ein solches Gasgemenge jedesmal mehrere Stunden nach der Mengung explodirt, und wenn das Volum desselben nur einigermassen bedeutend ist, das Glasgefäss zertrümmert, in welchem es über Quecksilber aufbewahrt wurde. Es geschieht diess bei dem gewöhnlichen Druck der Atmosphäre weit langsamer, als bei plötzlich verringertem Drucke, in welchem Falle das Gas aus der phosphorichten Säure sogleich selbstentzündlich wird, wie diess zuerst Houtou-Labillardière gezeigt hat.

Da die selbstentzündliche Modification des Phosphorwasserstoffgases, sie mag nun durch Behandlung von Phosphor, Alkalien oder alkalischen Erden und Wasser, oder durch Glühen unterphosphorichtsaurer Salze bereitet worden seyn, immer Wasserstoffgas enthält, so war ich längere Zeit hindurch der Meinung, dass durch diese Beimengung das Gas beim Zutritt der Luft selbstentzündlich würde. Ich glaubte, dass durch das Wasserstoffgas das Phosphorwasserstoffgas verdünnt, und dadurch selbstentzündlich würde. Ich verließ indessen diese Meinung, als ich fand, dass selbstentzündliches Gas aus Titanchlorid-Phosphorwasserstoff durch Ammoniak entwickett wird, wobei kein freies Wasserstoffgas entstehen kann.

Uebrigens habe ich mehrere Male das Gas aus der phosphorichten Säure mit Wasserstoffgas gemengt längere Zeit über Quecksilber stehen lassen. Es glückte mir zwar einige Mal, es dadurch beim Zutritt der Luft selbstentzündlich zu machen; in deu meisten Fällen indessen konnte ich es nicht dahin bringen.

Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff.

Das Zinnchlorid absorbirt die beiden isomerischen Modificationen des Phosphorwasseretoffgases auf dieselbe Weise wie das Titanchlorid. Das Chlorid wird durch die erste Einwirkung des Gases gelb, und verwandelt sich darauf in einen festen Körper von gelber Farbe, der an der Luft raucht und begierig Feuchtigkeit aus derselben anzieht.

Es findet durchaus kein Unterschied statt zwischen den Substanzen, welche durch Einwirkung des selbstentzündlichen Gases oder des Gases aus der phosphorichten Säure entstehen.

Das Zinnchlorid verbindet sich mit dem Phosphorwasserstoff, ohne dass dabei eine dieser Substanzen zersetzt wird. Es entbindet sich daher während der ganzen Operation kein Chlorwasserstoffgas.

Mit Wasser übergossen zersetzt sich die gebildete Substanz sogleich; es entwickelt sich mit Brausen Phosphorwasserstoligas, welches sich nicht an der Lust von selbst entzündet. Aber zu gleicher Zeit bildet sich ein gelber Niederschlag, der Phosphorzinn ist, und in der davon absiltrirten Flüssigkeit zeigen Reagentien die Gegenwart von Zinnoxydul, oder vielmehr von Zinnchlorür an.

Wie bei dem Titanchlorid-Phosphorwasserstoff, so wird auch bei dem Zinnchlorid Phosphorwasserstoff nicht von selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas, aufser durch Wasser, auch durch andere Flüssigkeiten, wie z. B. durch Auflösungen von reinem und kohlensaurem Kali, von kohlensaurem Ammoniak; durch Chlorwasserstoffsäure entwickelt; nur flüssiges Ammoniak entbindet aus ihm das Phosphorwasserstoffgas im selbstent-

zändlichen Zustande, wie beim Titanchlorid-Phosphor-wasserstoff.

Wird das Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff beim Ausschluß der Luft erhitzt, so erleidet es ganz andere Veränderungen als das Titanchlorid-Phosphorwasserstoff. Es entwickelt sich Chlorwasserstoffgas, es sublimirt Phosphor und es bleibt Zinnchlorür zurück.

Um die Zusammensetzung der Substanz kennen zu lernen, war ich also nur auf die Analyse der nicht durch Sublimation gereinigten Substanz beschränkt. Da es sehr schwierig ist, mit Gewissheit zu ersahren, wann das Zinnchlorid vollständig mit Phosphorwasserstoff gesättigt ist, und die Substanz sehr leicht in ihrer Zusammensetzung sich verändert, wehn sie nicht völlig geschützt gegen den Zutritt der atmosphärischen Lust ausbewahrt wird, so war es nicht möglich, ungeachtet aller angewandten Mühe, dass die verschiedenen Analysen, welche ich anstellte, gut mit einander übereinstimmten.

Die Menge von Phosphorzinn, welche durch Behandlung der Substanz mit Wasser abgeschieden wird, ist verschieden. Die Fällung desselben geschieht auf die Weise, das das sich entbindende Phosphorwasserstoffgas auf die Auflösung des Zinnchlorids wirkt, und ein Phosphorzinn bildet, welches indessen nicht dem Zinnchlorid analog zusammengesetzt ist. Ich werde von diesem Niederschlage ausführlich später im Laufe dieser Abhandlung reden, wenn ich die Erscheinungen erklären werde, welche bei der Behandlung des Phosphorwasserstoffs mit Metallauflösungen stattfinden. Ich will nur hier anführen, dass das gefällte Phosphorzinn eine Verbindung von 1 Atom Zinn mit 3 Atomen Phosphor ist, und daher 55,55 Procent Phosphor enthält. Geschieht die Entwicklung des Phosphorwasserstoffgases aus dem Zinnchlorid - Phosphorwasserstoff durch Wasser schneller oder langsamer, oder sucht man die Entwicklung derselben dadurch zu verzögern, dass man die Flasche verschliesst,

so ist die Menge des erzeugten Phosphorzinns geringer oder bedeutender.

Die Zusammensetzung der Substanz wurde auf folgende Weise bestimmt. Sie wurde so schnell wie möglich abgewogen, und in einer Flasche, welche verschlossen werden konnte, mit Wasser übergossen. Nachdem das Phosphorwasserstoffgas entwichen war, wurde die Flasche verschlossen und einige Zeit rubig-hingestellt, damit das gelbe Phosphorzinn sich gut beim Ausschluss der Luft absetzen konnte. Versäumt man diese Vorsicht, so lässt es sich schwer filtriren und läuft trübe durch's Filtrum. Lässt man es beim Zutritt der Lust absetzen, so oxydirt es sich zum Theil. Sobald die Flüssigkeit nicht mehr nach Phosphorwasserstoffgas roch, wurde das Phosphorzinn auf einem gewogenen Filtrum filtrirt, und darauf über Schweselsäure im lustleeren Raume so lange getrocknet, bis es nicht mehr an Gewicht abnahm.

Die vom Schweselzinn absiltrirte klare Flüssigkeit wurde mit Schweselwasserstossas hehandelt, wodurch ich einen braunen Niederschlag von Schweselzinn im Minimum von Schwesel erhielt, welcher erst beim Zutritt der Lust geglüht, dann mit Salpetersäure behandelt, darauf wieder stark geglüht, und so in reines Zinnoxyd verwandelt wurde.

Aus der vom Schweselzinn getrennten Flüssigkeit wurde zuerst durch eine Auslösung von schweselsaurem Kupseroxyd das überschüssige Schweselwasserstoß entfernt, und darauf aus ihr vermittelst einer Auslösung von salpetersaurem Silberoxyd das Chlor als Chlorsilber gesällt.

Ungeachtet bei der Einwirkung des Phosphorwasserstoffgases auf Zinnchlorid kein Chlorwasserstoffgas entwickelt wird, so erhielt ich doch bei den Analysen etwas mehr Zinn, als, nach der gefundenen Menge Chlor zu schließen, in der Substanz enthalten seyn konnte. Der Grund hiervon ist theils, der, das das Chlor als Chlorsilber weit genauer, als das Zinnoxyd bestimmt werden kann, theils aber vorzüglich der, dass es schwer ist das erhaltene Phosphorzinn von seiner Feuchtigkeit zu befreien und zu wägen.

Die Resultate der Analysen von Mengen der Substanz, die zu verschiedenen Zeiten bereitet worden waren, sind folgende:

- I. 3,059 Grm. der Verbindung, auf die beschriebene Art behandelt, gaben 0,290 Gramm Phosphorzinn, 1,509 Grm. Zinnoxyd und 6,143 Grm. Chlorsilber. Diese entspricht 49,53 Proc. Chlor, 38,78 Proc. Zinn im Zinnoxyd und 5,27 Procent Zinn im Phosphorzinn. Aber 49,53 Th. Chlor würden nur 41,14 Th. Zinn erfordern, um Zinnchlorid zu bilden.
- II. Aus 2,422 Gramm der Verbindung erhielt ich 0,260 Grm. Phosphorzinn, 1,206 Grm. Zinnoxyd und 4,986 Grm. Chlorsilber, was 50,79 Proc. Chlor, 39,17 Proc. Zinn im Zinnoxyd und 5,96 Proc. Zinn im Phosphorzinn entspricht. Zu 50,79 Th. Chlor würden indessen nur 42,18 Theile Zinn gehören, um Zinnchlorid zu bilden.
- III. Bei einer dritten Analyse, bei welcher nur die Menge des Chlors bestimmt wurde, erhielt ich aus 1,121 Gramm der Substanz 2,268 Grm. Chlorsilber.

Berechnet man die Zusammensetzung der Verbindung nach den erhaltenen Mengen von Chlor, so erhält man folgendes Verhältnis der Bestandtheile im Hundert:

	100,00	100,00	100,00.
Zinnchlorid Phosphorwasserstoff	90,67 9,33	92,97 7,03	91,36 8,64
•	I.	. II.	III.

Bei der zweiten Analyse ist offenbar ein Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff angewandt worden, welches noch nicht vollkommen mit Phosphorwasserstoff gesättigt worden war. Die erhaltenen Resultate entsprechen indessen sehr gut einer Verbindung aus drei Atomen Zinnchlorid und zwei Atomen Phosphorwasserstoff, welche der Berechnung nach im Hundert bestehen würde aus:

> Zinnchlorid 91,88° Phosphorwasserstoff 8,12 100,00.

Aus dieser Zusammensetzung lassen sich auch sehr gut die Erscheinungen erklären, welche beim Erhitzen des Zinnehlorid - Phosphorwasserstoffs stattfinden. Der Wasserstoff des Phosphorwasserstoffs ist gerade hinreichend, um mit der Hälfte des Chlors im Zinnehlorid Chlorwasserstoff zu bilden, welches als Gas entweicht, während das Zinnehlorid dadurch in Chlorür verwandelt wird, und der Phosphor des Phosphorwasserstoffs sublimirt.

Zinnchlorid-Ammoniak. — Ich habe schon frühre von dieser Verbindung gesprochen und ihre Zusammensetzung angegeben *). Da indessen diese nicht übereinstimmt mit der, welche später Persoz bekannt machte, so habe ich die Analyse wiederholt.

Meine frühere Analyse wurde mit sublimirtem Zinnchlorid-Ammoniak angestellt. Obgleich nun bei der Sublimation keine Zersetzung wahrgenommen werden kann,
so wandte ich doch bei der Wiederholung zur Analyse
nichtsublimirtes Zinnchlorid-Ammoniak an. Bei der Analyse bestimmte ich nur die Menge des Chlors, und berechnete die Mengen des Zinns und des Ammoniaks.
Die Substanz wurde in Wasser aufgelöst, und durch die
Auflösung, nachdem zu derselben etwas sehr verdünnte
Salpetersäure hinzugefügt worden war, Schwefelwasserstoffgas geleitet, um das Zinn als Schwefelzinn zu fällen.
Die vom Schwefelzinn getrennte Flüssigkeit wurde mit
einer Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd versetzt,
und dann durch Silberoxydauflösung das Chlor als Chlor-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI S. 63.

silber gefällt. Ich erhielt auf diese Weise aus 2,700 Grm. Zinnchlorid-Ammoniak 5,185 Grm. Chlorsilber, woraus sich folgende Zusammensetzung ergiebt:

Zinnchlorid 86,73
Ammoniak 13,27
100,00.

Das Resultat dieser Analyse bestätigt das der früher von mir angestellten. Das nicht sublimirte Zinnchlorid-Ammoniak enthält nur etwas anhängendes Ammoniak, das bei der Sublimation entweicht. Das Zinnchlorid-Ammoniak besteht daher aus 1 Atom Zinnchlorid und 2 Atomen, oder einem Doppelatom Ammoniak. Persoz giebt darin 20,101 Procent Ammoniak an.

Von allen Verbindungen flüchtiger Chlormetalle mit Ammoniak, welche ich untersucht habe, ist das Zinnchlorid-Ammoniak dasjenige, in welchem die Bestandtheile am innigsten mit einander verbunden sind; denn es wird durch Sublimation, selbst wenn dieselbe in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas geschieht, so wie auch durch Einwirkung von Wasser nicht verändert. Nur das Chlorwasserstoff-Ammoniak, wenn man dasselbe zu dieser Klasse von Körpern rechnet, zeigt eine ähnliche innige Verbindung der Bestandtheile.

Obgleich nun das Ammoniak mit dem Phosphorwasserstoff hinsichtlich des Verhaltens zum Zinnchlorid insofern Aehnlichkeit hat, dass sich beide mit demselben zu Körpern von ähnlicher Zusammensetzung verbinden, so unterscheiden sie sich dadurch, dass das Phosphorwasserstoff im Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff weit leichter zersetzt wird, als das Ammoniak im Zinnchlorid-Ammoniak.

Wird Phosphorwasserstoffgas über Zinnchlorid-Ammoniak geleitet, so erleidet diess in der Kälte keine Einwirkung. Wird es dabei schwach erwärmt, so wird es unter Entwicklung von Ammoniakgas auf der Obersläche

röthlich, und ein geringer Theil scheint in Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff verwandelt zu werden.

Wird Ammoniakgas über Zinnchlorid-Phosphorwasserstoff geleitet, so wird dieses in der Kälte schwarz; es scheint sich dadurch Zinnchlorid-Ammoniak zu bilden, aber es finden dabei noch andere Erscheinungen statt, die ich nicht gehörig untersucht habe.

Antimonsuperchlorid - Phosphorwasserstoff.

Wird Phosphorwasserstoffgas zu Antimonsuperchlorid geleitet, so wird es davon absorbirt, und es bildet sich ein fester rother Körper. Es entwickeln sich indessen hierbei Dämpfe von Chlorwasserstoffgas, was bei der Absorption des Phosphorwasserstoffgases durch Titanchlorid und Zinnchlorid nicht der Fall ist. Der rothe Körper hat indessen viele Eigenschaften mit den Verbindungen des Phosphorwasserstoffs mit den beiden genannten Oxyden gemein. Mit flüssigem Ammoniak übergossen, entwickelt sich aus ihm selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas; mit Wasser und andern Flüssigkeiten behandelt, entbindet es Phosphorwasserstoffgas, das sich nicht von selbst an der Luft entzündet.

Antimonsuperchlorid - Ammoniak. — Wird trockenes Ammoniakgas zu Antimonchlorid geleitet, so findet eine starke Einwirkung und beträchtliche Erhitzung statt. Es bildet sich ein brauner Körper, der, der Luft ausgesetzt, nicht zersließt, sondern sich ziemlich lange unverändert erhält. Gelinde erhitzt wird es weiß, ohne eine andere Veränderung als die der Farbe zu erleiden. Beim Ausschluß der Luft stärker erhitzt, sublimirt er vollständig, ohne daß dabei eine Entwicklung von Ammoniak oder Chlorwasserstoffgas zu bemerken ist. Das Sublimat ist von weißer Farbe. Ich habe bis jetzt noch keine Analyse dieses Körpers angestellt.

(Schluss im nächsten Hefte.)

V. Ueber die Oxalsäure.

Sublimirte oder längere Zeit bis 100° C. erhitzt gewesene Oxalsäure ist bekanntlich C+H. Sie erträgt 330° F. (165°,5 C.) ohne Zersetzung. Von 330° F. bis 340° F. (171°,1 C.) fängt die Gasentwicklung an, und ist bis 370° F. (187°,7 C.) besonders reichlich. Die beste Temperatur, die Säure unzersetzt zu sublimiren, ist demnach 330° F., doch muß sie zuvor in niederer Temperatur möglichst ausgetrocknet worden seyn.

Gewöhnliche krystallisirte Säure, E-13H, schmilzt, wie auch Gay-Lussac (d. Ann. XXI, 586) gefunden, bei 209° F. (98°,3 C.), zersetzt sich aber nicht bei 110 bis 115° C., wie dieser angiebt, sondern merklich erst bei 310° F. (154°,5 C.); bei 240° F. (115°,5) findet kaum noch Gasentwicklung statt, und selbst bei 290° F. (143°,3 C.) ist sie, ungeachtet der lebhasten Entweichung von Wasserdamps, doch keineawegs reichlich.

Das Gas, welches die Säure, als CH wie als CH³, entwickelt, besteht, bei langsamer Erhitzung, dem Raume nach, aus 6 Kohlensäure und 5 Kohlensxyd; bei rascher Erhitzung bekommt man weniger von letzterem. Wie Gay-Lussac bemerkt, entweicht dabei Ameisensäure.

Obwohl die sublimirte Säure für sich erst bei 330° F. zersetzbar ist, und die gewöhnliche Säure, CH³, 230° F. ohne Zersetzung erträgt, werden beide dennoch durch concentrirte Schweselsäure schon bei 212° F., deutlicher noch bei 220° F. auf die bekannte Weise in gleiche Volume Kohlensäure und Kohlenoxyd zerlegt (Turner in Ann. of philosoph. N. S. T. X. p. 348).

VI. Vermischte chemische Notizen; con Liebig und VV öhler.

(Fortsetzung von Seite 578 Bd. XXI dieser Annalen.)

7) Cyan - Schwefelwasserstoffsäure. In dem III. Bande dieser Annalen, Seite 177, hat der Eine von uns einen neuen krystallisirten Körper beschrieben, der entsteht, wenn man in eine gesättigte Auflösung von Cyangas in Alkohol Schwefelwasserstoffgas, oder auch, wenn man beide Gase zusammen in Wasser leitet. Er bildet sich in bedeutender Menge, und setzt sich aus dem Alkohol in kleinen, glänzenden Krystallen von sehr schöner, orangerother Farbe ab. Beim Erhitzen wird diese Substanz theilweise zersetzt, unter Bildung von viel Schwefelammo-Mit metalfischem Kupfer erhitzt, entwickelt er eine große Menge Ammoniakgas und Wasser; mit Superoxyden erhitzt, bildet er Blausäure und ein auflösliches Schwefelcyansalz, und endlich mit einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd giebt er einen Niederschlag, der sieh sogleich in Schwefelsilber und Cyan zersetzt, welches letztere sich mit Aufbrausen entwickelt.

Aus diesem eigenthümlichen Verhalten und aus der Entstehungsweise dieses Körpers war zu schließen, daßs er eine Verbindung von Cyan, Schwefel und Wasserstoff sey; allein bei den verwickelten Verbindungs-Verhältnissen, welche das Cyan darbietet, konnte nur eine Elementar-Analyse entscheiden, auf welche Weise jene Bestandtheile darin zusammengepaart seyen; und eine solche Analyse schien uns um so mehr der Mühe werth zu seyn, da sein Verhalten zu Salzbasen anzudeuten scheint, daß er wehl als eine Wasserstoffsäure betrachtet werden könne.

Wir bestimmten zunächst den Schweselgehalt durch

Oxydation mit Salpetersäure und Fällung der gebildeten Schweselsäure durch Baryt. 0,500 Grm. der rothen Substanz lieserten 1,828 Grm. schweselsauren Baryt. Bei zwei anderen Analysen, wovon die eine ebenfalls mit Salpetersäure, die andere aber mit Königswasser gemacht wurde, erhielt man von derselben Quantität 1,816 und 1,818 Grm. schweselsauren Baryt. Das Mittel von diesen drei Analysen giebt für 100 Th. der Substanz 50,04 Theile Schwesel.

Zur Bestimmung des Kohlenstoffs wurde die Substanz mit Kupferoxyd verbrannt, und das sich entwikkelnde Gas, zur Entfernung der möglicherweise gebildeten schwesligen Säure, durch eine kleine Röhre voll Bleisuperoxyd geleitet. 0,300 Grm. lieserten, bei +8° C. und 27" 6",9 B., =163,8 C. C. Gas.

0,496 Grm. lieserten ferner 0,158 Gramm Wasser. Diess giebt für die Zusammensetzung des rothen Körpers:

Schwefel 50,04
Cyan 41,11
Wasserstoff 3,54
Sauerstoff 5,31.

Nach Atomgewichten besteht derselbe demnach aus: 6 Atomen Schwefel, 6 At. Cyan, 14 At. Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff, das heisst aus:

6 Atomen Schwefelwasserstoff

6 - Cyan

1 Atom Wasser,

Wie aus der früheren Notiz über diesen Körper näher zu ersehen ist, geht derselbe mit Kali eine Verbindung ein, aus deren Auflösung er durch Säuren wieder unverändert niedergeschlagen wird. Aber beim Erhitzen wird diese Auflösung sogleich in Schwefelkalium, Schwefelcyankalium und Cyankalium zersetzt. Vor dieser Zersetzung schlägt sie aus den Bleisalzen eine orangegelbe Bleiverbindung nieder, aus der Salzsäure den rothen Körper wieder unverändert abscheidet. Bis zu

H100° erhitzt, wird die gelbe Bleiverbindung schwarz. Mit kaustischem Kali übergossen, entsteht eine Auflösung von Cyankalium und Schwefelcyankalium, und das Blei scheidet sich als schwarzes Schwefelblei ab. — Aus dem Verhalten zu diesen und anderen Basen und obiger damit übereinstimmender Zusammensetzung geht also hervor, dass der rothe Körper als eine wasserhaltige Wasserstoffsäure zu betrachten ist, deren Radical mit Metall Verbindungen eingehen kann, indem die Metalle die Stelle des Wasserstoffs vertreten.

8) Naphthalin-Schweselsäure. Wir haben vor einiger Zeit eine Analyse des krystallisirten weinschweselsauren Baryts bekannt gemacht, woraus sich das Resultat ergab, dass man die Säure in dem krystallisirten Salze als eine Verbindung von wasserhaltiger Schweselsäure mit ölbildendem Gas betrachten könne *). In Hinsicht auf diese merkwürdige Verbindung schien es uns von Wichtigkeit zu seyn, eine vergleichende Analyse des naphthalinschweselsauren Baryts vorzunehmen, da man bei den von Faraday erhaltenen analytischen Resultaten die so wahrscheinliche Analogie mit den weinschweselsauren Salzen vermisst.

Wir stellten jenes Salz nach der von Faraday angegebenen Methode dar, und haben in Betress desselben nichts weiter hinzuzusügen, als die Bemerkung, dass wir nach dieser Methode nur das eine von jenem Chemiker beschriebene Salz erhielten, nämlich das mit Flamme verbrennende; wir glauben, dass die Bildung des sogenanten verglimmenden nur von einem zufälligen, uns unbekannten Umstande herrühre, und dass seine nur wenig abweichenden Eigenschasten von der zufälligen Beimischung einer geringen Menge einer anderen Substanz abhängen. Es schien sich bei unseren Versuchen vorzugs-

^{*)} Man sehe diese Ann. Bd. XXII (98 S. 489. Irrthümlich ist daselbst die Weinschwefelsäure als eine Verbindung von Schwefelsäurehydrat und Aether bezeichnet.

weise dann zu bilden, wenn wir die Naphshalinschweselsäure durch Zusammenbringen von wassersreier Schweselsäure mit Naphthalin erzeugten. Dieses zersloß damit
unter starker Erhitzung zu einer purpurrothen Masse, die
zuletzt schwarzgrün wurde. Sie gab bei der Sättigung
mit kohlensaurem Baryt sast nur naphthalinschweselsauren, und nur wenig schweselsauren Baryt, und sreies
Naphthalin wurde dabei gar nicht abgeschieden.

Nach Faraday's Analyse ist der naphthaliuschwefelsaure Baryt so zusammengesetzt, dass man ihn als ein Doppelsalz von schwefelsaurem Baryt mit schwefelsaurem Naphthalin, ohne Wasser, betrachten kann, und das Naphthalin ist darin mit derselben Menge Schwefelsäure verbunden, welche im schweselsauren Baryt enthalten ist *). Es war also nur die angebliche Abwesenheit des Wassets, welche eine Verschiedenheit in der Zusammensetzungsweise zwischen Naphthalinschwefelsäure und Weinschweselsäure begründete, und diese Verschiedenheit, wenn sie sich bestätigte, musste sehr für die Annahme sprechen, dass auch die Weinschweselsäure nur als eine Verbindung von wasserfreier Schwefelsäure mit ölbildendem Gas, und nicht als eine Verbindung von Schwefelsäure mit Aether oder Alkohol betrachtet werden könne. Und in der That haben wir die von Faraday angegebene Zusammensetzung, so wenig auch die von ihm befolgte analytische Methode Vertrauen einslösste, bestätigt gesunden, und wir dürsen wohl nun, wenn solche Schlüsse richtig sind, umgekehrt von der Zusammensetzung der Naphthalinschwefelsäure auf die nicht direct zu entscheidende der Weinschweselsäure schließen.

Den Barytgehalt des Salzes bestimmten wir aus dem bei der Calcination desselben zurückbleibenden schweselsauren Baryt, und der gesammte Schweselsäuregehalt wurde erhalten durch Schmelzen des Salzes mit einem in großem Uebersluß genommenen Gemenge von Salpeter und koh-

^{*)} Diese Annalen, Bd. VII (83) S. 110.

lensaurem Kali, Auflösen in verdünnter Salpetersäure und Fällen mit Baryt. Auf diese Weise erhielten wir, nach mehreren übereinstimmenden Versuchen, für 100 Theile naphthalinschweselsauren Baryt:

26,58 Baryterde

13,92 Schwefelsäure

13,92 Schwefelsäure

45,58 würden demnach noch an 100 fehlen, und wären die Quantität Naphthalin, welche mit 13,92 Schwefelsäure verbunden seyn würde.

Nun erhielten wir ferner von 0,200 Grm. Barytsalz durch Verbrennen mit Kupferoxyd bei $+4^{\circ}$,7 Temperatur und 28" Barometer 158,5 C. C. kohlensaures Gas. Bei einer zweiten Analyse bekamen wir dieselbe Menge von gleich viel Salz.

Und endlich lieserten 0,400 naphthalinschweselsaures Baryt beim Verbrennen mit Kupseroxyd 0,103 Wasser, entsprechend 2,86 Proc. Wasserstoff.

Der Kohlenstoff, nach der obigen Analyse berechnet, beträgt 43,4. Addirt zu 2,86 Wasserstoff, giebt
46,26 Naphthalin oder etwas mehr als 45,58, welcher
kleine Ueberschufs, nach der bekannten Zusammensetzung
des Naphthalins, auf den Wasserstoff fällt, und unstreitig von Feuchtigkeit aus dem Kupferoxyd herrührt.

Die Formel für den naphthalinschweselsauren Baryt ist demaach:

$$(H^2C^3+2\ddot{S})+\dot{B}a,$$

worin H²C³ die durch Oppermann *) bestimmte Zuzammensetzung des Naphthalins bezeichnet.

- 9) Aether-Bildung durch Fluorbor. Um uns von dieser von Defosses **) angegebenen Aether-Bildung zu überzeugen, leiteten wir Fluorborgas in absoluten Alkohol. Es wurde davon unter Erhitzung in großer Menge absorbirt, und die Flüssigkeit gestand zuletzt zu einer
 - *) Diese Annalen, Bd. XXIII (99) S. 302.

^{**)} Annules de chimie et de physique, T. XVI p. 72.

klaren, rauchenden Gallerte. Ein kleiner Theil wurde mit Kali gesättigt; es schied sich kein Aether ab, aber die Flüssigkeit nahm einen eigenthümlichen, vom Aether durchaus verschiedenen, angenehmen Geruch an, und gab bei der Destillation nur Alkohol. Der größere Theil des mit Fluorbor gesättigten Alkohols wurde für sich destillirt, und gab ein klares Destillat, woraus Wasser eine bedeutende Portion reinen Aethers abschied. — Fluorkieselgas, bis zur Sättigung in absoluten Alkohol geleitet, gelatinirte damit nicht, und bildete auch keinen Aether damit, wie auch schon aus einem Versuche von Berzelius hervorgeht.

10) Baryumsuperoxyd. Das Hydrat desselben, dieses unentbehrliche Material zur Darstellung des Wasserstoffsuperoxyds, kann man sich auch ganz leicht auf folgende Art bereiten: Man erhitzt kaustischen Baryt in einem Platintiegel bis zum kaum merkbaren Glüben über der Spirituslampe und streut nach und nach in kleinen Antheilen chlorsaures Kali darauf. Unter Erglüben verwandelt sich dadurch die Baryterde in Superoxyd. Aus der völlig erkalteten Masse wäscht man das Chlorkalium mit kaltem Wasser aus; das Superoxyd verwandelt sich dabei in Hydrat und bleibt als weisses Pulver zurück. Es läst sich in der Luft trocknen, jedoch darf man dabei keine Wärme zu Hülfe nehmen. Zusolge einer approximativen Analyse scheint es 6 Atome Wasser zu enthalten.

Gelbes Bleioxyd, mit chlorsaurem Kali zusammengeschmolzen, verwandelt sich dadurch gleichfalls leicht in schwarzbraunes Superoxyd. Grünes Chromoxyd bildet mit schmelzendem chlorsauren Kali unter hestiger Einwirkung Chlorgas und neutrales chromsaures Kali. VII. Ueber das Paraffin und das Eupion; Vorwort zu dem nachfolgenden Aufsatz.

Unter diesen Namen hat Hr. Dr. Reichenbach zu Blansko in Mähren zwei von ihm bei der trocknen Destillation organischer Körper entdeckte Producte im Schweigger'schen Journale, Bd. 59 S. 436, Bd. 61 S. 273 und Bd. 62 S. 129 beschrieben, welche sich durch ihre Eigenschaften von allen bisher bekannten Substanzen unterscheiden.

Das Paraffin, ein dem Stearopten anzureibender Körper, ist in gewöhnlicher Temperatur starr und krystallinisch, rein weiß, geruch- und geschmacklos, mild und zart, etwa wie das Cetin anzufühlen, knetbar, ohne sich gern zu vereinigen, durch den Strich einen Fettglanz annehmend, ein Nichtleiter der Elektricität, und an freier Lust selbst nach Monaten noch keinen merklichen Gewichtsverlust zeigend; schmilzt bei 43° 3 C. zur farblosen, klaren, öligen Flüssigkeit, siedet in höherer Temperatur, und versliegt dabei in Gestalt weiser Dämpse, geht bei trockner Destillation unverändert und ohne Rückstand in die Vorlage, bräunt sich dabei nur, falls es mit anderen organischen Substanzen verunreinigt ist. An eine Kerzenslamme gebracht, schmilzt es, ohne zu brennen; im Platinlöffel bis zur beginnenden Verdampfung erhitzt, lässt es sich aber an einer Kerze entzünden, und verbrennt dabei mit heller, weißer Flamme, ohne Russ und Rückstand. Ein damit getränkter Docht brennt wie eine schöne Wachskerze, ohne Geruch. Auf Löschpapier gestrichen, zieht es nicht darin ein; in gewöhnlicher Temperatur bringt es darauf keinen Fettsleck hervor. specifisches Gewicht ist 0,870.

In chemischer Hinsicht zeichnet sich das Parassin

durch eine merkwürdige Indisserenz aus; daher auch sein Name (von parum affinis). Ganz ohne Wirkung auf dasselbe sind: Chlor, als Gas wie in Wasser gelöst, Schwesel-, Chlorwasserstoff-, Salpeter-, Essig-, Kleeund Traubensäure, Aetzkalilauge, Aetzammoniak, Kalk-, Baryt- und Strontianwasser, kohlensaure Alkalien, Kalkhydrat in Pulverform, Kalium selbst schmelzend, rothes Bleioxyd und Manganhyperoxyd. Schwefel, Phosphor und Selen lassen sich nicht mit dem Parassin zusammenschmelzen; geschmolzen vermischt scheinen sie indess in geringer Menge von ihm aufgenommen zu werden. Kampher, Naphthalin, Benzoë, fest gekochtem Schwarzpech lässt es sich nicht durch Zusammenschmelzen vereinigen, wohl aber mit Stearin, Cetin, Bienenwachs und Schweinesett und Unschlitt lassen sich zwar Kolophon. damit zusammenschmelzen, trennen sich aber beim Erkalten wieder davon. Olivenöl löst kalt das Parassin etwas träge, warm aber leicht; Mandelöl desgleichen, aber langsamer. Terpentinöl, Theeröl und Steinöl lösen es dagegen leicht in der Kälte. 100 Th. Aether lösen 140 Th. Parassin bei 25° C.; bei etwas niederer Temperatur erstarrt die Lösung zur krystallinisch weißen Masse. Absoluter Alkohol löst in der Kälte wenig, und lässt selbst dieses Wenige auf Zusatz von Wasser niederfallen; in der Siedhitze nimmt er aber etwa 3,45 Proc. seines Gewichtes auf, und die Lösung gesteht beim Erkalten. Alkohol von 80 Proc. löst bei 20° C. nur 0,33 (Procent?). Gefärbte Psianzenpapiere werden von der alkoholischen Lösung nicht verändert.

Das Eupion (von niw oder nio, Fett und dem Adverbium ev) ist stüssig, selbst noch bei —20° C., farblos, wasserklar, geruch- und geschmacklos, an der Lust unveränderlich, ein Nichtleiter der Elektricität, ohne Wirkung auf Lackmus- und Curcumäpapier, ist dünnstüssig wie absoluter Alkohol, bildet Tropsen bei 20° C. 0,296 so groß wie Wassertropsen, breitet sich auf Glas

sehr leicht aus, steigt aber in Glasröhren nur 0,6207 so hoch wie Wasser, macht auf Löschpapier einen Fleck, der mit der Zeit von selbst, schneller bei Erwärmung verschwindet, besitzt bei 22°. C. das specifische Gewicht 0,740, vergrößert sein Volum von 19° C. bis 169° C. um etwa ein Fünstel, siedet unter 27" Lustdruck bei 169° C., und geht dabei, falls es ganz rein ist, ohne Rückstand und Färbung über. Lässt sich in offner Schale durch einen Span nicht entzünden, wohl aber bei Erhitzung in einem Platinlöffel, brennt serner mittelst eines Dochts leicht und mit lebhaster, russfreier Flamme, selbst wenn die Flamme händehoch ist.

Im Wasser, kalten wie warmen, ist das Eupion ganz unlöslich. 100 Th. absoluten Alkohols bei 18° C. lösen 33 Th. Eupion, setzen es beim Erkalten aber größtentheils wieder ab. In der Hitze sind beide Flüssigkeiten in jedem Verhältnisse mischbar. Käuslicher Weingeist löst bei 18° C. nur 0,0125 Proc., in der Siedbitze 5 Proc. Aether, mit einem Zehntel an Eupion vermischt, bildet eine klare, mit dem fünffachen Gewichte desselben aber eine trübe Flüssigkeit; letztere klärt sich nach einiger Ruhe, wobei sich Wasser aus dem Aether abscheidet. Reiner Aether ist in allen Verhältnissen mit dem Eupion mischbar; Zusatz von Weingeist von 35° B. scheidet dasselbe in öligen Tropfen aus dieser Lösung. Essigäther löst ein Drittel oder Viertel seines Gewichts an Eupion. Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl, Steinöl, Mandel- und Olivenöl sind schon in der Kälte leicht damit vermischbar.

Chlorgas und noch mehr Brom werden kalt vom Eupion aufgenommen, lassen sich aber in der Wärme wieder austreiben, ohne dasselbe veründert zu haben. Jod löst sich mit violetter Farbe schon kalt, reichlicher warm, und krystallisirt theilweise beim Erkalten heraus. Phosphor, Selen und Schwesel werden kalt nicht aufgelöst, wohl aber in der Wärme; beim Erkalten sie

wieder heraus, letzterer zum Theil, die beiden ersten, wie es scheint, gänzlich. Naphthalin, Kampher, Stearin, Cetin, Cholesterin, Parassin und Copaivabalsam lösen sich schon in der Kälte, reichlicher in der Hitze. dertalg löst sich bei 25° C.; bei 20° C. wird aber die Lösung griesig, wahrscheinlich indem sich das Stearin ausscheidet, und das Oliein im Eupion gelöst bleibt. nenwachs wird in der Hitze völlig gelöst, beim Erkalten aber größtentheils wieder abgesetzt. Kolophon wird kalt nur theilweis, beim Sieden ganz gelöst, Benzoë, Anime, Copal und Gummilack lösen sich selbst beim Sieden nur theilweis, und fallen beim Erkalten ganz oder theilweis wieder nieder. Kautschuck schwillt außerordentlich auf, löst sich jedoch weder kalt, noch in Stubenofenwärme, wohl aber nahe beim Sieden reichlich und vollständig. Die Lösung trocknet an der Lust nicht aus, wird, auf einer Glasscheibe der Ofenwärme ausgesetzt, bald klebrig, Fäden liesernd und dann trocken. Das Kautschuck bleibt jedoch als spröder Firniss zurück, der wie eingetrocknetes Gummi oder Firnis in kleinen Schüppchen mit dem Messer abgekratzt werden kann.

Ohne Wirkung auf das Eupion sind: Concentrirte Salpetersäure, concentrirte Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure, Eisessig, Oxal-, Wein-, Bernstein- und Citronensäure, Kalium, Kalihydrat, Aetzkalilauge, Kalkhydrat, Kalk-, Baryt- und Strontianwasser, Ammoniakflüssigkeit, kohlensaure Alkalien, rothes Bleioxyd, rothes Quecksilberoxyd, Manganhyperoxyd, Kupferoxyd, doppelt-chromsaures Kali.

Die beiden so eben beschriebenen Stoffe scheinen in jedem Theer aus pflänzlichen und thierischen Substanzen, wie auch im Steinkohlentheer, enthalten zu seyn. Am leichtesten und reichlichsten läst sich indes das Paraffin aus dem Pslanzentheer, besonders dem aus Büchenholz, und das Eupion aus dem Thiertheer oder Dippelsöl abscheiden.

Wird Theer, durch Verkohlung von Büchenholz gewonnen, zur Trockne destillirt, so bekommt man in der Vorlage, sobald sie nicht gewechselt noch gerüttelt worden ist, drei verschiedene Flüssigkeiten, obenauf eine ölige (leichtes Theeröl), in der Mitte eine saure wässrige, und am Boden wieder eine ölige (schweres Theeröl). Letztere unterwirft man einer abermaligen Destillation, und wenn das affmälig immer dickslüssiger gewordene Destillat anfängt stockig und schuppig zu werden, wechselt man die Vorlage und verstärkt die Hitze, so weit es Glasgefässe zulassen, und bis der Rückstand schwarz und dick aussteigt. In der Vorlage, die mit dickem gelben Nebel gefüllt ist, befindet sich nun eine ölige Flüssigkeit, in der man gegen das Licht zahlreiche Flitterchen von Parassin bemerkt. Aus dieser Flüssigkeit, welche, wenn sie noch nicht von der angegebenen Beschaffenheit ist, durch mehrmalige Destillation dahingebracht werden muss, lässt sich nun das Parassin auf zwei verschiedenen. Wegen darstellen.

Der erste besteht darin, dass man diess Destillat mit dem sechs- bis achtsachen Gewichte Weingeist von 36° B. mischt und schüttelt. Aus der trüben Mischung setzt sich nach kurzer Ruhe eine dickflüssige Masse ab; diese wird wiederholt mit Weingeist von derselben Stärke gewaschen, bis sie in farblose Blättchen übergegangen ist; letztere löst man endlich in heißem absoluten Alkohol auf und lässt die Lösung erkalten. Das Parassin scheidet sich dabei in feinen weißen Nadeln und Blättchen aus, die zur völligen Reinigung nochmals in heißem absoluten Alkohol gelöst und durch Erkalten daraus abgesondert werden können; eben so verfährt man mit dem Antheil, der sich aus der alkoholischen Mutterlauge durch Eindampfen gewinnen lässt. Auf diese Weise erhält man das Paraffin als zarten, schneeweisen Niederschlag, doch eben nicht mit Vortheil, da viel Weingeist darauf geht, und Annal. d. Physik. Bd. 100. St. 1. J. 1832. St. 1.

ein nicht unbeträchtlicher Theil von Parassin darin gelöst bleibt.

Zweckmässiger ist der folgende Weg. Das mehrmals destillirte schwere Theeröl mische und schüttele man mit concentrirter Schweselsäure oder rauchendem Vitriolöl in kleinen Portionen (10 seines Gew.), bis das Gemenge ganz schwarz und flüssig geworden ist, was unter Erhitzung und Entwicklung von schwesliger Säure vor sich geht, und von der Säure etwa 1 oder 1 des Gew. der öligen Flüssigkeit erforderlich macht. Steigt die Erhitzung dabei nicht bis 100° C., Man lässt nun das so muss man künstlich nachhelsen. Gemenge an einem mindestens 50° C. warmen Ort, so. das das Parassin nicht erstarrt, zwölf oder mehrere Stunden ruhig stehen, worauf man auf der Obersläche eine völlig farblose Flüssigkeit antrifft. Diese, eine Verbindung von Parassin mit einem eigenthümlichen Oel, wird entweder abgeschöpft, oder, nach dem Erkalten des Ganzen, in Scheibenform abgenommen, alsdann zerstückt, mit Wasser gewaschen, und zwischen Fliesspapier ausgepresst, wobei das Oel sich in's Papier zieht, und das Paraffin in Blättchen zurückbleibt, die nun auf bereits angegebene Weise durch Lösung in heißem absoluten Alkohol gereinigt und unter Wasser zur Masse zusammengeschmol-Diese Masse muss farblos und durchsichzen werden. tig wie reines Glas, trocken und wenig biegsam seyn, auch auf Fliesspapier keinen Fettsleck geben.

Sollte, wie bisweilen der Fall ist, die Verbindung von Parassin und Oel sich nicht gehörig von dem schwefelsäurehaltigen Gemisch abscheiden, so unterwirst man dieses einer Destillation. Es geht dabei Wasser, schweslige Säure und ein Oel über. Letzteres, sobald es dickslüssig (parassinhaltig) wird, sängt man besonders aus, und behandelt es wie vorhin mit Schweselsäure, mit Alkohol u. s. w. — Ist jene Verbindung nicht völlig sarblos, so lässt man sie erstarren, und behandelt sie sür sich mit concentrirter Schweselsäure, unter warmer und langsamer Klärung.

Das Eupion gewinnt man am Besten, wenn man frischen roben Thiertbeer, aus Fleisch, Knochen, Hufen oder Horn bereitet, in eine eiserne Retorte thut und von 8 Litern 5 Liter abzieht, dann von diesem Destillate in eine Glasretorte abermals 3 Liter überzieht, und nun die erhaltene Flüssigkeit portionenweis mit ½ Kilogramm Vitriolöl, unter Mässigung der Erhitzung durch Pausen zur Abkühlung, sleissig schüttelt. Es entsteht dadurch eine rothe Auslösung, und eine hellgelbe, klare, leichte Flüssigkeit, welche letztere man absondert, in einer Retorte mit dem gleichen Gewichte Vitriolöl mischt, und zu 3. überzieht. Das farblose Destillat wird mit Kalilauge gewaschen, nach einiger Digestion die orangegelb gewordene Lauge vom Oel getrennt, dieses nochmals mit dem halben Gewicht-Vitriolöl gemischt, darüber abdestillirt, wieder mit erhitzter Kalilauge gewaschen, davon abgegossen, und nun sehr langsam mit reinem Wasser destillirt, bis 3 desselben in die Vorlage gegangen sind, wobei das Parassin, noch gemischt mit Eupion, zurückbleibt. Das überdestillirte Eupion wird neben concentrirter Schwefelsäure 24 Stunden lang unter die Lustpumpe gebracht, dann mit einigen Körnern Kalium bis zum Sieden erhitzt, wobei sich rothbraune Flocken absetzen, abgegossen, und, wenn es nach abermaliger Behandlung sich nicht mehr trübt, sondern das Kalium blank metallisch zurücklässt, aufgehoben; rein ist es erst dann, wenn es völlig rufsfrei verbrennt, und kein größeres specifisches Gewicht als 0,740 besitzt. - Vom beigemengten Paraffin scheidet man das Eupion entweder, weil es etwas flüchtiger als der Paraffin ist, durch Destillation mit starkem Wasserzusatz, oder durch Weingeist, worin das Paraffin unlöslicher ist, oder durch Frost, wobei das Parassin herauskrystallisirt. Die Destillation mit Wasser, wenn man dabei nur die ersten Portionen auffängt, liefert es am reinsten vom Parassin.

Auf die beschriebene Weise, nur mit geringen Ab-

änderungen, doch weniger vortheilhaft, lässt sich auch das Eupion aus dem Psianzentheer, und das Parassin aus dem Thiertheer darstellen.

Beide Stoffe sind mannigfacher technischer Anwendungen fähig; das Parafiin übertrifft das Wachs und ersetzt den Wallrath als Material zu Tafelkerzen, und leistet, weil es Säuren und Alkalien vollkommen widersteht, zu Verpfropfungen und Verkittungen die besten Dienste, kann als Wagenschmier benutzt werden u. s. w. Das Eupion ist ein vortreffliches Mittel zur Aufbewahrung von Kalium, wahrscheinlich auch zur Trennung des Stearin vom Olein, und eins der vorzüglichsten nicht rufsenden Leuchtmateriale, auch schon in Verbindung mit Paraffin.

VIII. Analyse des Paraffins; con Jules Gay-Lussac.

Hr. Prof. Liebig hat die Gefälligkeit gehabt, mir zu einer Analyse Parassin mitzutheilen, welches er zu diesem Zweck von Hrn. Dr. Reichen bach erhalten hatte. In jedem Fall war die Analyse dieses so merkwürdigen Körpers von großem Interesse, und ich habe mich daher um so mehr bemüht, sie mit aller der Sorgsalt anzustellen, welche der Gegenstand verdiente, und welche mir die günstige Gelegenheit, diese Untersuchung in dem Laboratorium des Hrn. Liebig und mit dessen Apparat aussühren zu können, gewährte.

Zusolge der settartigen Beschassenheit dieses Körpers wäre es unmöglich gewesen, ihn mit Kupseroxyd zu mengen; es wurde deshalb so versahren, wie zuerst Oppermann bei seiner Analyse des Naphthalins versuhr *). Es wurde nämlich ein Stückcheu Parassin abgewogen und

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVIII (99) S. 302.

sogleich in die Verbrennungsröhre gebracht, so dass es etwa in die Mitte der Röhre zu liegen kam. Alsdann wurde der untere Theil derselben bis zum Schmelzen des Parassins erhitzt, und dasselbe auf einer Seite bis an das untere Ende heruntersließen gelassen. Nach dem Erkalten wurde die Röhre mit frisch ausgeglühtem und kaum erkaltetem Kupseroxyd angefüllt.

Die erste Analyse gab 84,25 Kohlenstoff und 15,00 Wasserstoff; aber 'da im Laufe der Operation Spuren von weißen Dämpfen bemerkt worden waren, die sich in der Chlorcalcium-Röhre condensirt hatten, so konnte diese Analyse höchstens nur eine Annäherung geben.

Zwei andere gut gelungene Analysen gaben folgende Resultate:

a) 0,281 Grm. Parassin lieserten:

Kohlensäure 0,866 Grm. Wasser 0,379 -

welche für 100 Th. Paraffin entsprechen:

Kohlenstoff
 Wasserstoff
 14,98
 100,19.

b) 0,266 Grm. Parassin gaben:

Kohlensäure 0,820 Wasser 0,359

für 100 Th. entsprechend:

Kohlenstoff 85,23
Wasserstoff 14,99
100,22.

Das Mittel von beiden Analysen giebt also für die Zusammensetzung des Parassins:

1 Atom Kohlenstoff 2 At. Wasserstoff	85,22	76,437
	14,98	12,480
-	100.21	88.917.

Diese Substanz besteht demnach nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff, und, was höchst merkwürdig ist, genau in demselben Verhältnisse, wie das ölbildende Gas. Hiermit stimmt auch ihr übriges chemisches Verhalten überein, nämlich ihre Unveränderlichkeit durch Kalium, ihre Unverseifbarkeit, überhaupt ihre chemische Indifferenz, welche gerade zu dem Namen Paraffin Anlass gab. Durch concentrirte heise Schweselsäure wird es indessen, wie ich gesunden habe, unter Schwärzung und Entwicklung von schwesliger Säure langsam zersetzt. Eben so verhält es sich zu wassersreier Schweselsäure, mit der es sich stark erhitzt. In der letzteren schwarzen Masse sindet man keine Weinschweselsäure, wie man, zusolge der Zusammensetzung des Parassins, zu erwarten vielleicht einigen Grund hatte.

Diese Zusammensetzung endlich, macht es höchst wahrscheinlich, dass die seste, weise, krystallinische Substanz, welche Sérullas durch Behandlung mit Kali aus dem schweselsäurehaltigen Weinöl (sulfate neutre d'hydrogène bicarboné) erhielt, und welche dieselben Bestandtheile in derselben Proportion enthalten soll, nichts Anderes sey als Parassin.

IX. Ueber die quantitative Bestimmung des Chinins und Cinchonins in einer käuflichen Chinarinde.

con G. W. Scharlau.

Bei dem großen Verbrauch der Chinarinden, und besonders der Königschina, seit einem Zeitraume von ungefähr zehn Jahren, und bei dem immer Seltnerwerden der ächten Chinabäume, die durch das Abschälen der Rinde absterben und nicht angepstanzt werden, kommen

eine große Menge von Rinden im Handel vor, die mit der ächten China vermischt sind, und entweder gar kein Chinin und Cinchonin, wie z. B. die China flava dura, oder doch nur sehr wenig, wie z. B. die China Jaen, enthalten, so dass diese zum medicinischen Gebrauche ganz untauglich, und zur Bereitung der Chinabasen unvortheilhaft sind. Es ist zwar leicht, eine gute Königschina oder eine ächte braune Chinarinde von den schlechten Arten zu unterscheiden; indessen ist es doch gewiss sehr schwer, und vielleicht ganz unmöglich, eine, schon zum großen Theil ihrer Basen beraubte Rinde, als eine solche zu erkennen. Gewinnsüchtige Droguisten in Frankreich kochen nämlich die ganze Rinde mit Wasser und Säure aus, trocknen sie wieder, bestreuen sie mit feinem Pulver der guten Chinarinde, und lassen sie einige Zeit in einem Fasse, das an einer Welle herumbewegt wird, schütteln; dadurch erhalten die Rinden ihre, durch das Auskochen etwas dunkler gewordene Farbe, auf der Obersläche wieder, und kommen so in den Handel.

Um daher also beim Einkauf einer Rinde ganz sicher zu gehen, dass man eine an Base reichhaltige erhält, so ist es nothwendig, die fragliche Rinde chemisch zu untersuchen. Da zwar schon mehrere Angaben zur Prüsfung der Chinarinden angegeben sind, so möchte es vielleicht anmassend erscheinen, eine neue angeben zu wollen; da aber die hier folgende Methode in möglichst kurzer Zeit, und mit kleinen Mengen von China, die genausten Resultate giebt, so kann ich sie als sehr practisch empfehlen.

Man hat sich auf vielfache Weise bemüht, die Basen aus den Rinden zu extrahiren, theils wandte man dazu Weingeist, theils mit Schwefel- oder Chlorwasserstoffsäure versetztes Wasser, theils auch mit obigen Säuren angesäuerten Alkohol an; wirft man aber einen Blick auf die Art des Vorkommens der Chinabasen in den Rinden, so wird es einleuchtend, dass man auf die eine

oder andere Weise entweder nur einen unvollständigen Auszug, oder einen solchen, der mit einer Menge Chinaroth, Extractivstoff und Chinatannin verunreinigt ist, und mit dessen Abscheiden man sehr zu kämpfen hat, erhält. Es wird diese Verunreinigung bei kleinen Mengen um so mehr hinderlich seyn und ungenaue Resultate geben, als man durch das öftere Auflösen, Filtriren und Niederschlagen immer Verluste erleidet, die bei so kleinen Mengen von Basen, die man vielleicht aus einigen Quentchen der untersuchten Rinde, schon bedeutend sind.

Sowohl Chinin als Cinchonin kommen entweder einzeln oder zusammen in den verschiedenen Chinarinden vor, und zwar nie frei, sondern gebunden:

- 1) an eine der China eigene Säure, der Chinasäure, und zwar als saures Salz; und
- 2) an einen eigenthümlichen färbenden Stoff, den man Chinaroth genannt hat, und der die Rolle einer Säure spielt.

Die erste Verbindung der Chinabasen ist in siedendem Wasser auflöslich; auch wird sie durch Schwefel- oder Chlorwasserstoffsäure zerlegt, und in schwefelsaure oder chlorwasserstoffsaure Salze verwandelt, und die Chinasäure ausgeschieden. In starkem Weingeist sind die chinasauren Basen nur wenig löslich, daher enthält ein geistiger Auszug von dieser Verbindung wenig.

Die zweite Verbindung ist nur wenig in Wasser löslich und durchaus nicht durch bloßes Wasser zu trennen, sondern sie scheidet sich nach dem Erkalten wieder aus, und ist die Ursache der Trübung eines Chinadekokts. In Säuren und Weingeist ist sie löslich; allein auch hier schwer zu trennen. Um also in einem Auszuge die Basen beider Verbindungen ohne Chinaroth und Gerbstoff zu haben, ist es nothwendig beide Stoffe zu entfernen. Die Eigenschaften des Chinaroths und des Chinagerbstoffs, in kaustischen Alkalien löslich zu seyn,

giebt hier ein Mittel an die Hand, dieselben, unbeschadet der Basen, der Rinde zu entziehen.

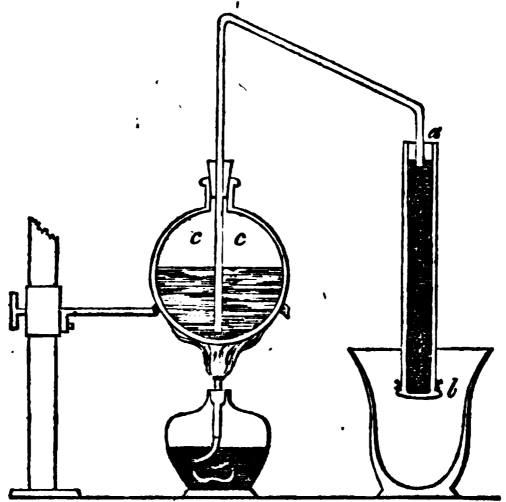
Man wähle von der fraglichen Rinde einige unbedeckte, bedeckte, dünne und starke Stücke aus, lasse sie pulvern, jedoch nicht zu fein, und übergiesse zwei Loth dieses Pulvers mit zwei Quentchen einer Auflösung des kaustischen Kali's von der Stärke, wie sie die Preussische Pharmacopoe vorschreibt, und so vielem Wasser, dass das Ganze ein dünner Brei wird, und lasse es unter öfterem Umrühren zwölf Stunden bei einer Temperatur von 20 bis 25° C. stehen. Das Gemenge bläht sich auf, wird schwarzbraun und entwickelt eine Menge von Luftblasen. Nun lege man den Chinabrei in eine Lustcompressionspresse, wie sie im Archiv des Apothekervereins, Bd. 36 S. 1, von mir beschrieben worden ist, und bringe durch einige Stösse der Compressionspumpe das im kaustischen Kali aufgelöste Chinaroth, den aufgelösten Gerbestoff und das chinasaure Kali heraus. Die etwas dickliche Flüssigkeit sieht dunkelbraunroth aus, und enthält auch nicht eine Spur von Chinabasen. Mit einigen Loth kalten Wassers extrahirt man aus der Rinde in der Presse noch vollständig die genannten aufgelösten In der Rinde bleibt nun nur der von der Chinasäure getrennte Kalk, die Chinabasen und etwas Extractivstoff mit der Faser verbunden. Man lässt nun die China gleich in der Presse und zieht sie mit 16 Loth destillirtem Wasser, dem ein Quentchen verdünnte Schweselsäure zugefügt wird, vollständig aus. Schon durch 12 Loth wird die Rinde fast ganz erschöpft, und es haben die letzten vier Loth fast gar keinen Geschmack. Die weingelbe, sehr bitter schmeckende, noch freie Säure enthaltende Flüssigkeit wird mit so viel kohlensaurer Kalkerde versetzt, dass immer noch etwas Säure vorwaltet, und dann zwölf Stunden bei Seite gesetzt, damit der gebildete schweselsaure Kalk, verbunden mit den noch fär-

- ,

benden Stoffen sich absetze, dann filtrirt und die nun fast wasserhelle Flüssigkeit gelinde zur Trockne verdampft. Es scheidet sich während des Abdampsens noch etwas schwefelsaure Kalkerde ab, daher löse man die sauren schwefelsauren Chinabasen aus dem trocknen Rückstande mit Weingeist von 80 Graden auf, und filtrire die Lösung von der schwefelsauren Kalkerde ab, versetze die geistige Lösung mit Wasser, verdunste den Weingeist, und schlage aus der möglichst concentrirten Lösung durch kaustisches Ammoniak die Basen nieder. Man trockne den Niederschlag, der nun reines Chinin und Cinchonin enthält, und digerire ihn mit Aether, der das Chinin auflöst und das Cinchonin zurückläst. Nach dem Verdunsten des Aethers bleibt das Chinin als eine gelbliche gummiartige Masse zurück. Da man bei so kleinen Mengen von China auch nur wenig von den Basen erhält, so ist es gut, das Uhrgläschen, auf dem man die ätherische Lösung verdunsten lässt, vorher zu wägen, eben so auch das Filtrum, auf dem man das Cinchonin, aus der ätherischen Lösung des Chinins zurückbleibend, sammelt. Aus der mit kaustischem Kali bereiteten Lösung des Chinaroths, kann man dasselbe durch Säuren niederschlagen, es entsteht ein sehr voluminöser Niederschlag, der nach gehörigem Aussüssen und Trocknen eine leberbraune; spröde, glänzende Masse darstellt, und merkwürdig genug, in der braunen, rothen und Königschina gleich viel beträgt. In der vom gefällten Chinaroth absiltrirten Flüssigkeit ist keine Spur von Chinabasen, wovon man sich leicht durch Zusatz von einem wäßrigen Galläpfel-Auszug überzeugen kann.

In einem pharmaceutischen Journale wurde vom Hrn. Apotheker Veltmann in Osnabrück eine Vorschrift zu einem Ausziehungsapparate, und zu einer Ausziehungsart kleiner Mengen von Chinarinde gegeben. Da dieselbe mehrsach gerühmt worden ist, so habe ich Versuche mit dem Apparate nach der Veltmann'schen Vorschrift angestellt.

Derselbe besteht aus einer Glaskugel cc, die mit einer Oessenung versehen ist, durch diese sührt mittelst einer



nes durchbohrten Pfropfens eine zweischenklige Glasröhre bis auf den Boden der Kugel, die mit drei Loth Alkohol und zwanzig Tropsen Chlorwasserstoffsäure bis zur Hälfte gefüllt ist. In eine cylindrische Glasröhre ab, die unten bei b mit etwas Baumwolle und dünner Leinwand verschlossen ist, wird nun ein Quentchen der gepulverten Chinarinde mit eben so viel gepulvertem Quarze gemengt, mit Weingeist und einigen Tropfen Chlorwasserstoffsäure befeuchtet, eingebracht, mit einem durchbohrten Pfropsen verschlossen, und durch diesen der zweite Schenkel der Glasröhre gebracht. Nun erhitzt man mittelst einer Spirituslampe den Alkohol in der Glaskugel, jedoch mit Vorsicht. Durch den Druck, den die Dämpse des Weingeists auf die China ausüben, wird dieselbe ex-Der Weingeist geht ganz dunkelbraun gefärbt aus der Röhre. Man versetzt nun die braune geistige Tinctur mit 20 Gran Aetzkalk, der mit Wasser gelöscht wird, um das Chinaroth zu fällen und die Säure abzustumpsen, filtrirt dann, zieht den Weingeist ab, sättigt

die freien Basen mit Säure, setzt etwas Wasser zu und fällt sie mit Aetzammoniak. Es wird einem Jeden einleuchten, dass mit diesem complicirten Apparat nichts mehr, ja selbst noch weniger bewirkt wird, als mit einer gewöhnlichen Digestion. Schon bei 25° bis 30° verwandelt sich der Weingeist in Dämpfe und geht dann fast nur lauwarm durch die China; zur Auflösung der Basen wird von dem lauwarmen Weingeist mehr erfordert, als von einem, der 50° bis 60° freie Wärme hat; man bedarf also zur Ausziehung in dem Veltmann'schen Apparate einer größeren Menge, als wenn man die China mit Weingeist digerirt. Wie beschwerlich aber die Abscheidung des Farbestoss aus einer weingeistig-sauren Lösung ist, weiss Jeder, der sich mit Ausziehung der China auf diesem Wege beschäftigt hat. Auch hat man bei etwas starker Erhitzung leicht das Zerspreugen des Apparats zu befürchten, das für den Arbeiter oft mit Gesahr verbunden ist. Zur Fällung des Farbestoffs bedient man sich auch mit größerem Vortheile des Zinnchlorurs, das damit eine unlösliche Verbindung eingeht; man filtrire die Flüssigkeit, entferne den Ueberschus des Fällungsmittels durch Schweselwasserstoff, filtrire wieder, ziehe dann den Weingeist ab, und fälle nun aus der chlorwasserstossauren Lösung mit ätzendem Kali die Chinabasen.

X. Ueber das neueste Mikroskop, von Pistor und Schiek in Berlin, gefertigt im Januar 1832.

(Ein Schreiben von Hrn. Ehrenberg an den Herausgeber.)

Lch eile ein doppeltes Unrecht zu verhüten, und bitte daher um Ausnahme dieser wenigen Zeilen in dasselbe Januarhest der Annalen der Physik, worin mein klei-

ner Aufsatz über die einfache organische Materie abgedruckt ist.

Ich habe den Bemühungen der mechanischen Anstalt des Hrn. Geb. Raths Pistor und Hrn. Schiek, rücksichtlich der technischen Ausbildung der Mikroskope mit Anerkennung zu erwähnen Gelegenheit genommen. dem ist aber Hrn. Schiek die Vollendung eines so ausgezeichneten Mikroscops gelungen, dass ich bedauern muss, nicht dessen Vorzüge sogleich haben ansühren zu Mit wahrer Begeisterung hat mich die Schärfe und Vergrößerung erfüllt, welche Hrn. Schiek gelungen ist, in diess bequeme und zierliche Instrument zu legen; und da die Eigenschaften desselben auf einer von ihm bestimmten Regel der Objectlinsen-Verbindung beruben, und mehrere gleichzeitig angesertigte Instrumente dieselbe Klarheit des Bildes geben, so halte ich für Pslicht und wissenschaftlichen Vortheil, die Resultate meiner Vergleichung der besten mir zu Gebote stehenden Instrumente noch mitzutheilen. Meine individuelle Ansicht über das Chevallier'sche, Ploessl'sche Schieksche Mikroskop, welche die besten sind von allen, die ich bisher gesehen habe, ist folgende. Vorzüge dieser sämmtlichen drei Mikroskope beruhen auf der Entdeckung von Selligue, und den wichtigsten Fortschritt auf dieser Basis bat wohl Chevallier gemacht.

Ansehnliches Gesichtsseld, Scharse der Umrisse bis in die stärksten Vergrößerungen, große Stärke dieser Vergrößerungen, hinreichender Abstand der Objectlinse vom Object, der bei den stärksten Vergrößerungen noch eine Linie beträgt, Einsachheit der Einrichtung und dadurch bedingter sehr mäßiger Preis, dieß sind die practischen Vorzüge des Chevallier'schen Mikroskops.

Das Ploessl'sche Mikroskop, auf gleichem Wege weiter gesördert, zeichnet sich vor mehreren von mir verglichenen Chevallier'schen durch solgende Eigenschaften vortheilhaft aus. Es hat ein eben so ansehnliches

Gesichtsfeld, noch größere, vielleicht etwas zu große Lichtstärke, fast doppelt so starke Vergrößerung im Durchmesser mit scharfen Umrissen, und ist bequemer bei dem Gebrauche der stärksten Vergrößerungen wegen Anwendung von mehreren Ocularen, anstatt des verlängernden Tubus, welcher jenes zu sehr erhöht. Unangenehme Eigenschaften des Ploessl'schen Mikroskops sind: ein. für Beobachtung von Flüssigkeiten fast ganz unbrauchbarer, allzu kleiner Abstand der Objectlinse vom Object bei den stärksten Vergrößerungen, welcher Druckapparate anzuwenden gar nicht erlaubt, selbst nicht mit Glimmer. Ferner ist dasselbe durch mannigfache Apparate, besonders ein sehr schönes Schraubenmikrometer, in doppelt so hohem Preise als das Chevallier'sche; also in seiner größten Kraft nur halb so nützlich. Die Form ist übrigens weit gesälliger, als die von Chevallier, und, wie schon erwähnt, für den Gebrauch bequemer.

Das Schiek'sche Mikroskop vereinigt die Haupttugenden der beiden genannten. Ansehnliches Gesichtsfeld, äußerst scharses und klares Licht, welches bis in sehr hohe Vergrößerungen nichts zu wünschen übrig läst, und mir klarer als alle übrigen erschien, wenn ich sie neben einander hatte. Vergrößerungskraft der stärksten von Ploessl gleich, doppelt stärker als die des Chevallier, dabei ansehnlicher Focus-Abstand, welcher recht wohl erlaubt, Wasser und Druck bei den kleinsten Objecten anzuwenden. Es hat dabei unter allen die kleinste, sehr bequeme und zierliche Form, ohne zu schwach in der Fassung zu seyn. Endlich ist es durch seine Einfachheit in einem sehr mässigen Preise; mithin nicht bloss unthätigen Reichen, und ängstlichen und beengten Directoren öffentlicher Anstalten, sondern thätigen Naturforschern zugänglich.

Ich habe alle diese practischen Vorzüge und Nachtheile der einzelnen Mikroskope aufgeführt, ohne im Geringsten an die Empfehlung irgend einer der Anstalten

zu denken, aus der sie hervorgegangen. Es versteht sich, dass Hr. Chevallier leicht zierlichere, bequemere und stärker vergrößernde, Hr. Ploessl leicht einsachere und wohlseilere, und Hr. Schiek leicht größere zusammengesetztere und theurere machen kann, je nachdem man es wünscht. Die große Klarheit des Bildes und richtige Lichtstärke ist ein Fortschritt des Hrn. Schiek, der wohl ein Gewinn für die Optik ist; aber die Verei-. nigung aller der genannten Eigenschaften in einem Grade, wie sie für mich neu und überraschend war, ist ein noch größerer Fortschritt, den ich, zur Ehre des Hrn. Schiek und der inländischen Technik, auszusprechen nicht unterlassen durste. So gut mich auch, wie ich gern eingestehe, Hrn. Chevallier's Mikroskop bei meinen Forschungen unterstützt hat, so bedauere ich doch jetzt, nicht den Vortheil der großen Bequemlichkeit und starken Vergrößerung gehabt zu haben, welchen diese neuen Mikroskope den künstigen Forschern an die Hand geben.

Angaben in meinem Aufsatze weder in 5 Zoll, noch in 8 Zoll, noch in 12 Zoll Entfernung des Auges vom Objecte gemessen sind, sondern sich auf Messungen beziehen, die in gleicher Ebene mit dem Objecte gemacht wurden. Wer sie vergleichen will, dem diene zur Nachricht, dass meine Entfernung des Auges vom Object bei der Angabe von 380 maliger Vergrößerung 10" 6" war, bei der von 800 maliger aber 1'5". Zur Vergleichung der Kraft verschiedener Mikroskope thut man wohl, die mittlere Gesichtslänge des gemeinen Sehens von 8" zum Messpunkte zu nehmen. Meine Größen-Angaben beziehen sich auf absolutes Maass, und bedürfen keiner Reduction.

Endlich sind in demselben Aufsatze einige Schreiboder Druckfehler zu verbessern; ich mache besonders auf Seite 8 Zeile 16 von oben aufmerksam, wo statt zweiten zu lesen ist: dritten, und auf Seite 41 Zeile 16 von oben, wo statt das Doppelte zu lesen ist: die Hälfte.

XI. Notizen.

Cyankalium bereitet Tilloy, indem er Kaliumeisencyanür glüht, den Rückstand mit Alkohol auszieht, und die Lösung krystallisiren lässt (Journ. chim. med. VI p. 758).

Silber wird nach Guibourt leicht, wiewohl nicht vollständig, von Kupfer getrennt, wenn man das Gemisch in Salpetersäure löst, die Lösung krystallisiren läst, und die Krystalle mit concentrirter Salpetersäure wäscht; sie läst das Silbersalz sast rein zurück (Ibid. VII. 537).

Stickgas darzustellen, bringt Emmett Zink in schmelzendes salpetersaures Ammoniak. Es geschieht in einer tubulirten Retorte; das Zink, an einem Draht besestigt, wird successiv immer tieser in das Salz gestossen, und das mit dem Stickgas übergehende Ammoniak in Wasser ausgesangen. Das Zink löst sich so rasch, wie in starker Säure, und zwar unter bedeutender Erhitzung (J. of roy. Inst. I. 384). Früher schon hat Döbereiner zu gleichem Zweck Erhitzung von Eisenseilen mit Salpeter über der Weingeistlampe vorgeschlagen (Schweigg. J. Bd. 47. S. 119).

Glas, besonders weißes bleihaltiges, (ein Uhrglas) wird stark angegrissen, wenn man salpetersaures und salzsaures Ammoniak zu gleichen Theilen darin (über der Weingeistlampe) schmilzt; es wird ihm Alkali entzogen und Kieselerde als weißes Pulver abgeschieden (J. roy. Inst. V. I. p. 385).

ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

JAHRGANG 1832, ZWEITES STÜCK.

I. Zur Bestimmung der magnetischen Inclination eines Ortes; von Peter Riess.

Von den mancherlei Methoden, die zur Bestimmung der magnetischen Inclination vorgeschlagen worden, hat die der directen Beobachtung derselben in dem vorher durch das Spiel der Nadel bestimmten Meridian die meiste Anwendung gefunden, ihrer Einfachheit sowohl, als der Genauigkeit wegen, die man bei gehöriger Vorsicht dem Resultate geben kann. Diese Genauigkeit wird aber nur dann eine absolute seyn, wenn das angewandte Instrument gänzlich frei von constanten Fehlern ist; ist diess nicht der Fall, so werden die gewonnenen Resultate mit Fehlern behastet bleiben, die nicht, wie sonst bei messenden Instrumenten, durch einmalige Untersuchung des Instruments und Vergleichung desselben mit einem vollkommenen beseitigt werden können. Es lässt sich sehr wohl denken, dass zwei Inclinatorien für eine Reihe Oerter übereinstimmende Resultate liesern, ohne dass diess für alle übrigen der Fall zu seyn braucht. Somit wird eine jedesmalige Untersuchung der constanten Fehler nothwendig, die, nach Hansteen, durch Anwendung von Nadeln mit beweglicher Axe und verschiedenen Gewichten geleistet werden kann, wodurch eine Minderung der Fehler, die durch die unregelmässige Gestalt der Axe und den Magnetismus einzelner Punkte des Verticalkreises entstehen, möglich wird. Hierdurch aber wird der genannten Methode der große Vorzug der Einfachheit geschmälert, und es kann die Frage entstehen, ob man nicht mit gleicher Bequemlichkeit andere Methoden anwenden könne, deren eine besonders zu nahe liegt, als dass man sie nicht schon früher in Anregung gebracht haben sollte. Wir suchen das Maximum einer Erscheinung, die sich mit dem Azimuth nach einem bekannten Gesetze ändert, und es lässt sich daher diess Maximum sehr wohl berechnen, wenn die Constanten der Function bestimmt sind; gerade wie man im Stande ist, die Culminationshöhe eines Sterns aus den zu gewählten Azimuthaldisserenzen beobachteten Höhendisserenzen mit gewünschter Genauigkeit zu finden. Diese, in Bezug auf Inclination, beabsichtigt ein Vorschlag des Hrn. Hofrath Gauss, der in Folgendem besteht.

Es bezeichne I die Inclination im Meridian einer Nadel, deren Schwere aufgehoben ist, so wird, wenn i_x die Inclination derselben in irgend einem Azimuth x ist:

 $cotg i_x = cot I cos x$,

und, wenn die Inclination in einem um m^0 verschiedenen Azimuth beobachtet wird:

 $\cot i_{x+m} = \cot I \cos (x+m).$

Schon mit Hülfe dieser beiden Gleichungen kann man einen angenäherten Werth von I erhalten, und wenn man sich durch Beobachtungen in den Azimuthen x+2m, x+3m etc. eine größere Menge von Gleichungen verschafft, dem wahren Werth von I immer näher kommen. Gauß wählt für m einen aliquoten Theil von 180° , und beobachtet im ganzen Kreise herum, wodurch sowohl die später gebrauchte Methode der kl. Quad. eine große Vereinfachung erleidet, als auch eine Correction für die in Rech-

nung zu bringenden Inclinationen gewonnen wird. Jedem Werthe von ix entspricht nämlich ein beinah gleicher ixtie und der Mittelwerth aus beiden ist von dem Indexschler des Verticalkreises unabhängig, und möglichst besreit von dem Einsluss der Unregelmässigkeit der Gestalt der Axe und des Magnetismus eines Punktes des Kreises.

Der von den zuletztgenannten Ursachen herrührende Fehler einzelner Beobachtungen wird einen nur geringen Einflus auf das Endresultat haben, wenn die Anzahl der Beobachtungen bedeutend ist, da diese in verschiedenen Theilen des Kreises und unter verschiedenen stützenden Punkten der Axe gemacht sind. Hierin scheint mir der größte Vorzug der Methode zu liegen, neben welchem der andere, dass die Aussuchung der Meridiansebene erspart wird, kaum zu erwähnen ist. Es folgt hier eine strenge Durchführung dieser Methode, nach welcher der Praxis zu entscheiden bleibt, ob dieselbe eine hinlängliche Genauigkeit gewährt, ohne die Geduld des Beobachters zu sehr in Anspruch zu nehmen.

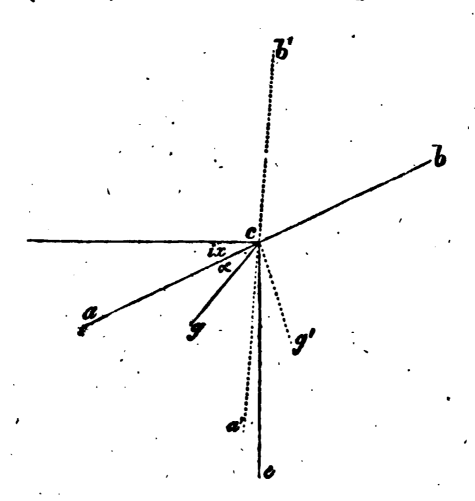
Um aus den Anzeigen einer Inclinationsnadel, deren Schwerpunkt nicht in der Drehungsaxe liegt, die
wahre Inclination zu finden, bedarf man bekanntlich die
Inclinationen derselben in der Meridiansebene vor und nach
dem Umstreichen und jedesmaligen Umlegen. Wir nehmen daher zuvörderst an, dass wir unter diesen verschiedenen Verhältnissen der Nadel vier gesonderte Reihen
Inclinationen, von m zu m Graden, durch den gauzen
Azimuthalkreis fortschreitend, beobachtet haben, die einzeln der Rechnung unterworsen werden sollen.

Das Gesetz, dem eine schwere Inclinationsnadel bei Aenderung des Azimuths folgt, ist leicht abzuleiten. Man denke sich die Resultante der magnetischen Kräfte der Erde in der Meridiansebene nach der verticalen und horizontalen zerlegt, und nenne, nachdem jede Componente mit dem Product der Summe des Magnetismus der Nadel in die Entfernung des magnetischen Centrums von

13 *

der Drebungsaxe multiplicirt worden, die borizontale Componente C, die verticale D, die Schwere aber mit der Masse der Nadel und der Entfernung des Schwerpunkts von der Drehungsaxe multiplicirt, P. Die Nadel wird in jedem Azimuth x von den mit ihr in derselben Ebene liegenden Kräften D und P ganz afficirt, von der horizontalen Krast C aber nur theilweis, nämlich von ihrer Componente Ccos x. Befindet sich die Nadel ab nun in der Inclination ix im Gleichgewicht, so muss die Summe der Drehungsmomente die von den genannten drei Kräften herrühren gleich Null seyn. Nimmt man an, der Schwerpunkt g salle unterhalb der Nadel, und setzt den Winkel acg $=\alpha$, so hat man die beiden Momente, die die Nadel zu senken streben, $P\cos(i_x+\alpha)$ und $D\cos i_x$, das Moment, das sie zu heben strebt C sin ix cos x. Daher die Bedingungsgleichung:

 $P\cos(i_x+\alpha)+D\cos i_x-C\sin i_x\cos x=0.$



Kommt durch den Werth i_x die Verticale ce zwischen die Nadel und ihren Schwerpunkt wie in der Lage $\alpha'b'$, so wird das Drehungsmoment von der Schwere herrührend $-P\cos(i_x+\alpha)$, da es aber jetzt die Nadel nach

oben zu ziehen sucht, so bleibt es wie frisher $P\cos(i_x+\alpha)$. Löst man die obige Gleichung nach i_x auf, so kommt:

$$\cot i_z = \frac{C}{D + P\cos\alpha}\cos\alpha + \frac{P\sin\alpha}{D + P\cos\alpha},$$

oder:

$$\cot i_x = A \cos x + B$$
.

In diese Form lässt sich $\cot i_x$ für alle Werthe von x - bringen, sosern man nur i_x das gehörige Zeichen giebt. Lässt man nämlich x von 0 an wachsen, so wird $\cot i_x$ so lange positiv bleiben, bis x den Werth:

$$arc\left(cos = -\frac{P \sin \alpha}{C}\right)$$

erreicht hat; bei diesem Werthe steht die Nadel vertical, und erhebt sich bei wachsendem Azimuth mit der früher unten stehenden Kante zuerst, so dass sie nun über einen andern Quadranten des Kreises spielt; zugleich wird cot i_x negativ. Wir haben daher die Inclinationen in einem bestimmten Quadranten des Kreises als positiv zu bezeichnen, und dieselben negativ zu nehmen, wenn die Nadel in einem andern Quadranten spielt. Bei dem zweiten Werth von $x = arc\left(cos = -\frac{P \sin \alpha}{C}\right)$ tritt die

Nådel wieder in den ersten Quadranten zurück. Für Inclinationen in zwei diametral gegenüberliegenden Azimuthen erhält man:

$$\cot i_x = A\cos x + B$$

$$\cot i_{x+180} = -(A\cos x - B).$$

Die oben gemachten Voraussetzungen gelten auch für die zweite Reihe der Beobachtungen, bei deren Ansang die Nadel umgelegt worden, nur wird man, da jetzt der $\angle acg$ nach oben zu liegen kommt, denselben negativ nehmen müssen. Es gilt daher sür die zweite Reihe das Gesetz:

$$\cot i' = \frac{C}{D + P\cos\alpha}\cos x - \frac{P\sin\alpha}{D + P\cos\alpha}$$

und für Inclinationen in zwei diametralen Azimuthen:

$$\cot i_x = A\cos x - B$$

$$\cot i_{x+iso} = -(A\cos x + B).$$

Vergleichen wir diese Ausdrücke mit den für dieselben Azimuthe gefundenen der ersten Reihe, so ergiebt sich:

$$i_x = -i_{x+180}$$
 $\{a\}$

Diese Gleichkeiten finden bei den gemachten Beobachtungen nicht genau statt, theils weil letztere mit zufälligen, besonders aber, weil sie mit constanten Fehlern behastet sind, welche niemals für die zwei diametralen Beobachtungen dieselben seyn können. Liegt der Nullstrich des Verticalkreises nicht horizontal, so wird die eine Inclination zu klein, die diametrale (ohne Rücksicht auf das Zeichen) um eben so viel zu groß gefunden werden, wirkt ein gewisser magnetischer Punkt des Kreises auf $i_{(x)}$, so wird er nicht auf i_{x+180} wirken, und eben so kann ein fehlerhafter Punkt der Axe nur eine Beobachtung afficiren. Dieser Umstand erlaubt uns, den Mittelwerth von i und -i'1+180 als das annähernd wahre Ist daher a die Anzahl der Beobachi, zu betrachten. tungen einer jeden Reihe, wo $\frac{n}{2} = \frac{180}{m}$ eine ganze Zahl,

so behält man $\frac{n}{2}$ Beobachtungen der ersten Reihe bei,

und combinirt diese mit den $\frac{n}{2}$ Beobachtungen der zweiten Reihe, welche jenen diametral gegenüberliegen. Bezeichnen wir die so corrigirten Beobachtungen der ersten Reihe mit i_0 i_1 i_2 ... i_n , bei denen die Alhi-

dade des Azimuthalkreises respective auf

$$0 m 2m \left(\frac{n}{2}-1\right)m$$

steht, so lässt sich die Inclination der Nadel in der Meridiansebene solgendermassen ableiten. Es sey das magnetische Azimuth des Verticalkreises =x, wenn die Alhi-

dade auf 0 steht, so hat man $\frac{n}{2}$ Gleichungen von der Form $\cot i_x = A\cos x + B$,

nämlich $\cot i_1 = A\cos(x+rm)+z$. . . (1)

r von 0 bis $\frac{n}{2}$ —1 genommen, oder wenn man den Cosinus entwickelt und

$$A\cos x = y A\sin x = v$$
 (2)

setzt,

 $\cot i_z = \cos rm \cdot y - \sin rm \cdot v + z \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (3)$

r von 0 bis $\frac{n}{2}$ —1 genommen. Um die wahrscheinlichsten Werthe von y, o, z zu finden, bildet man die Fundamentalgleichungen:

 $-Scoti_{x}cosrm + yScos^{2}rm - vScosrm sinrm$

+zScosrm=P

Scot i, sinrm-y Scos rm sinrm+vSsin2 rm

-zSsinrm=Q

-Scoti, +yScosrm -oSsinrm

 $+z_{\overline{2}}^{n} = R$

die Summen von r=0 bis $\frac{n}{2}-1$. Drückt man \cos^2 , $\sin^2\cos$, \sin als Functionen des doppelten Bogens aus, und bedenkt, dass man der Voraussetzung zufolge $\frac{nm}{2}=\pi$ hat, so kommt:

 $S \cos^2 r m = \frac{n}{4} \quad S \sin^2 r m = \frac{n}{4} \quad S \sin r m \cos r m = 0,$ ferner: $S \cos r m = 1 \quad S \sin r m = \cot \frac{m}{2} \quad *).$

$$S_0^n \cos mx = \frac{\sin \frac{m}{2} + \sin (n + \frac{1}{2})m}{2 \sin \frac{m}{2}}$$

^{*)} Nach den Summationsformeln:

Es werden daher die Fundmentalgleichungen

$$-Scoti_{1}cosrm + \frac{n}{4}y + z = P$$

$$Scoti_{1}sinrm + \frac{n}{4}v - cot\frac{m}{2}z = Q$$

$$-Scoti_{1} + y - cot\frac{m}{2}v + \frac{n}{2}z = R.$$

Setzt man:

$$Scoti_{i}cosrm = \alpha$$
 $Scoti_{i}sinrm = \beta$
 $Scoti_{i} = \gamma$
 $cot\frac{m}{2} = d$

so ergiebt die Elimination:

$$y = \frac{\left(\frac{n^{2}}{8} - d^{2}\right)\alpha + d\beta - \frac{n}{4}\gamma}{N} + \frac{n^{2}}{8} - d^{2}}{N} + BQ + CR$$

$$v = \frac{d\left(\frac{n}{4}\gamma - \alpha\right) - \left(\frac{n^{2}}{8} - 1\right)\beta}{N} + AP + \frac{n^{2}}{N} - Q + CR$$

$$z = \frac{\frac{n}{4}\gamma - \alpha - d\beta}{\frac{4}{n}N} + A'P + B'Q + \frac{1}{\left(\frac{4}{n}\right)^{2}N}$$

$$N = \frac{n}{4}\left(\frac{n^{2}}{8} - d^{2} - 1\right),$$

vo die ersten Glieder die wahrscheinlichsten Werthe von y, v und z, und die ausgeschriebenen Coëssicienten die umgekehrten Werthe der Gewichte dieser Bestimmungen sind *). Denkt man sich die gesundenen Werthe von

$$S_0^n \sin m x = \frac{\cos \frac{m}{2} - \cos (n + \frac{1}{2}) m}{2 \sin \frac{m}{2}}$$

Lacroix, Traité d. Calc. diff. III, p. 163.

^{&#}x27;) Gauls, theor. Comb. p. 29.

y, o, z in (3) eingesetzt, so lässt sich leicht sot I, die Inclination der Nadel im Meridian sinden. Diese ergiebt sich nämlich nach (1), wenn man rm+x=0, daher rm=-x setzt. Da nun nach (2) $tg(-x)=tgrm=-\frac{o}{y}$, so wird, wenn man sin rm und cos rm in diesem Werthe ausdrückt, die Gleichung (3):

$$\cot I = z \pm \sqrt{y^2 + v^2}.$$

Die beiden Werthe von I entsprechen der Annahme $\cos(rm+x)=\pm 1$, das heißt, den Inclinationen der Nadel in den Azimuthen 0 und 180. Da wir aber nach (a) haben $i_{180}=-i_{20}$, so erhalten wir, wenn der zweite Werth von I negativ genommen wird, die Inclination der Nadel im Meridian, nachdem die Nadel umgelegt worden. Zur Berechnung dieser beiden Werthe wurde die erste Hälfte der Beobachtungen der ersten, und die zweite der zweiten Reihe angewandt; man wird daher, nachdem man in der ersten Reihe $\frac{n}{2}$ Beobachtungen gemacht hat, d. h. zu dem Azimuth $\left(\frac{n}{2}-1\right)m$ gelangt ist, die Nadel umlegen und die Reihe vollenden. Eben so ist nach dem Umstreichen zu verfahren, so daß im Ganzen 2n Beobachtungen anzustellen sind.

Um die zu befürchtenden Fehler in der Bestimmung von y, o, z zu berechnen, bedient man sieh der Gewichte dieser Größen nach der von Gauß (l. c.) angegebenen Methode. Bezeichnet s_n den Fehler der Bestimmung von $\cot i_n$, so ist:

$$\sqrt{\frac{S\varepsilon^2_n}{\frac{n}{2}-3}} = \mu$$

der mittlere Fehler einer Bestimmung, und daher, wenn $\frac{1}{A} = p$, $\frac{1}{B} = p'$ $\frac{1}{C'} = p''$,

der mittlere zu befürchtende Fehler in
$$y = \frac{\mu}{\sqrt{p}}$$

$$v = \frac{\mu}{\sqrt{p}},$$

$$z = \frac{\mu}{\sqrt{p}}$$

Wollte man die Stellung der Alhidade kennen, bei welcher der Verticalkreis im Meridian steht, so würde sich diess durch die Gleichungen (2) leisten lassen, wo x das magnetische Azimuth des Kreises bei der ersten Beobachtung bezeichnet.

Die hier angedeutete Rechnung ist nichts weniger als langwierig, da sie, wenn man sich für ein m entschieden hat, nichts verlangt, als die Bildung der Summen α , β , γ für die beiden Beobachtungsreihen und eine leichte Combination derselben mit ein für allemal berechneten Größen. Folgende sind die Logarithmen dieser Constanten für $m=30^{\circ}$ und $m=20^{\circ}$:

	m = 30.	m=20.
$\mathcal{L}\left(\frac{n^2}{8}-d^2\right)$	0,6097864	0,9209874
lg d	0,5719475	0,7536812
$\lg\left(\frac{n^2}{8}-1\right)$	1,2304489	· 1,5965971
lg N	0,9645142	1,5187055
$\lg \frac{4}{n}N$	0,4873929	0,8654930

Zur Berechnung der Fehler hat man:

lgVp	0,1773639	0,2988590
lgVp'	9,8670326	9,9610542
$l_g V p''$	0,0051358	0,1061402

Die Abkürzungen, die men bei Bildung der Summen α und β anbringen kann, ergeben sich von selbst.

Ich stihre Beispielshalber obige Rechnung mit den Beobachtungen aus, die Hr. Pros. Dove und ich am 18. Dec. 1831 in dem Garten des Hrn. Stadtrath Mendelsohn-Bartholdy angestellt haben.

•	•	•	U	mgelegt.					
Az.	Incli	· .	Az.	Incl	io.				
45	+82°	15'	225	-81°	59 ′	i.	82º	7'	
75	73	13	255	72	49,5	ž,	73	1	12"
105	68	53	285	68	30	i.	68 .	41	30
135	69	58	315	69	37	i 3 '	69	47	30
165	76	17,5	345	. 75	57	i,	76	7	12
195	86	43	15	86	14,5	i_5	86 -	28	42

Es ist hier m=30, daher:

$$\alpha = \cot i_0 + \cos 30(\cot i_1 - \cot i_5) + \frac{1}{2}(\cot i_1 - \cot i_4)$$

 $\beta = \cot i_3 + \frac{1}{2}(\cot i_1 + \cot i_5) + \sin 60(\cot i_1 + \cot i_4)$
 $\alpha = 0.4210812, \beta = 1.1033321, \gamma = 1.5106055.$

Hieraus ergiebt sich:

$$lg y = 9,1495733$$
 $lg v = -9,5688981$
 $z = -0,0022641$

und nach der Formel cot $I = \sqrt{y^2 + v^2} \pm z$ die gesuchten Inclinationen:

$$I=68^{\circ} 28' 52'',8$$

 $I=68 15 26 ,0$

Um die Genauigkeit dieser Bestimmungen zu prüsen, berechnen wir die Summe der Quadrate der Fehler

$$Se^{2}_{n} = 0,0000024368,$$

hieraus der mittlere zu befürchtende Fehler einer Beob-

achtung
$$\mu = \sqrt{\frac{S \epsilon^2_n}{3}} = 0,0009010$$
, und der mittlere

Fehler:

für
$$y=0,0005989$$

 $v=0,0012237$
 $z=0,0008904$.

Die gesundenen Inclinationen würden demnach einen möglichen Fehler von ungesähr 7' und 2' haben.

Nach dem Umstreichen ergab sich:

			Ţ	Imgelegt.					
Az.	Inc	el.	Az.	In	cl.		٠.		•
45	+82°	15',5	225	-81°	37'	i	81°	56 ′	12"
75	73	11.	255	72	40	i	72	55	30
105	68	47	285	68	31	i,	68	39	• .
135	69	52,5	315	69	28	i ₃	69	40	12
165	76	3	345	7 5	48,5	i_4	75	55	42
195	86 '	28,5	15	86	13,5	i_5	86	21	

Hieraus $\alpha = 0.4225505$, $\beta = 1.1115788$, $\gamma = 1.5246746$ $\lg \gamma = 9.1477500$, $\lg \nu = -9.5673898$, z = 0.000979 die gesuchten Inclinationen:

$$I = 68^{\circ} 29' 15'',3$$

 $I = 68 23 26$

 μ =0,0002372, daher der mittlere zu befürchtende Fehler für y=0,0001577 ν =0,0003222 z=0,0002345.

Die beiden Inclinationen haben einen möglichen Fehler von ungefähr 42" und 2'. Die wahre Inclination, als Mittelwerth aus den vier berechneten, ist 68° 24' 15", mit einem möglichen Fehler von 3', der allerdings noch bedeutend genug ist. Die Witterung erlaubte nicht, durch wiederholte Beobachtung zu untersuchen, ob diese Unsicherheit eine Folge der zufälligen oder der constanten Fehler ist, in welchem letzteren Falle man gezwungen seyn würde, den Einfluss dieser Fehler auf das Endresultat dadurch zu vermindern, dass man durch ein gröfseres n die Gewichte von y, o und z vermehrt.

II. Ueber die Vertheilung des atmosphärischen Druckes in der jährlichen Periode und barometrisches Nivelliren der Ebenen;

con H. W. Doce.

Die Veränderungen des atmosphärischen Druckes in der jährlichen Periode scheinen in den verschiedenen Zonen verschiedenen Regeln unterworfen zu seyn.

- 1) In der heissen Zone sinkt das Baroweter von den kälteren Monaten nach den wärmeren hin, und steigt mit abnehmender Wärme (d. Ann. Bd. XIII S. 589); der Unterschied des höchsten und niedrigsten barometrischen monatlichen Mittels ist an den Wendekreisen größer als am Aequator, wie Hr. v. Buch gezeigt hat (dies. Ann. Bd. XV S. 357). Er nimmt ab mit der Höhe (ebendas.).
- 2) In der gemässigten Zone steht das Barometer in den Frühlingsmonaten tieser als im Sommer. Der Unterschied des höchsten und niedrigsten Mittels nimmt zu mit der Höhe.
- 3) In der katten Zone findet gerade das Umgekehrte statt. Der höchste Barometerstand findet sich im Frühling, der tiefste in den entschiedenen Sommermonaten.

Einige Beispiele werden diess erläutern, zuerst in den unteren Regionen der Atmosphäre.

1) Heisse Zone. Achtjährige Beobachtungen, 1816 bis 1823, von Hardwicke bei Calcutta, auf 0° reducirt und mit den übrigen meteorologischen Elementen verglichen, geben:

 $b^{(x)} = 334''',498 + 3''',204 \sin(x + 97^{\circ} 8')$ +0,257 $\sin(2x + 131^{\circ} 59')$ +0,383 $\sin(3x + 101^{\circ} 34')$

	Temp.		ĕ									Nebel.
	Cent.	Beobachte										Tage.
Januar	180,45	338",93										11,88
Februar	21,45	336 ,46	_									8,75
März	25,58	335 ,24										œ
April	28 .49	334 ,17										3,13
Mai	28,71	332 ,83	-		ľ	1	•	•				0,63
Juni	22.	331,63			-	083	080	982	12,3	4,1	18,88	0,37
Juli	28.12	331 ,36		_	_	245	OSO,	299	14,2	4,6	26,75	: 1
Angust	28 .27	331 ,62		_	_	148	080	288	13,8	4,5	23,75	0,13
Septemb.	28,01	333 28		-		094	Ö	272	11.5	3,8	21,13	1,13
October	8	334 .90	_	.628	+0+	172	NNW.	147	80	2,7	7,13	8,25
Novemb.	23	336 ,18				110	NW.	144	19,6	6,5	67	11,13
Decemb.	15,83	837,30	337			470	NW.	137	20,0	6,7	0,63	13,29

Während bei den südlichen Moussons die Temperatur fast unverändert bleibt, und nur bei den nördlichen entschieden im Sinne der Sonnenhöhe sich ändert, zeigt die unbedeutende Größe des zweiten und dritten veränderlichen Gliedes, die auffallende Regelmäßigkeit der barometrischen Veränderung, mit welcher das Verhältniß der Niederschläge parallel geht. Die auf zehn Tage reducirte Componente giebt ein deutliches Bild der wachsenden und abnehmenden Intensität beider Moussons.

- 2) Gemässigte Zone. Aus ihr findet man zahlreiche Beispiele in Schön's Witterungskunde. Die tiesen Stände im Herbst scheinen jedoch in höheren Breiten eine neue Vergleichung nothwendig zu machen.
- 3) Kalte Zone. Für diese liesern die Beobachtungen von Parry und Scores by Beispiele, die ich hier mit gleichzeitigen Beobachtungen in Prag zusammenstelle. Die Orte sind:
- 1819. Polarzirkel 57° W. L. bis 75° N. B., 106° W. L.
- 1820. Melville-Insel 1821. 62° N. Br. bis Ducket Cove.
- 1822. Winterinsel bis Nordostcap 1823. Igloolik bis Winterinsel.
- 1824. 69° N. Br. 53° W. L. bis 74° N. Br., 65° W. L. 1825. Port-Bowen.
- 1812 bis 1818 excl. 1817. 58° bis 80° N. Br., 15° O. L. bis 10° W. L.

Kalte Zone.

	1819.	1820.	1821.	1822.	1823.	1824.	1825.	1812 bis 1818.
März	1	335",56	1	27.	338",11	1	338",99	I
April	1	337 ,54	1	82	337,44	1	338,54	1
Mai	.	339,01	1	335,90		1	338,36	
Juni	1	335 ,79	ļ		337,01	ļ	336 ,52	336 ,50
Juli	.334".26	334 .05	335",52	332 ,56		335",43	335 ,72	
August	333 ,68	334,70	334 ,42	332 ,16	335,01	333 ,84	334,21	
Jabr		336",37		334"',74	335",52		336",54	

Prag (anf 0° reducirt).

	1819.	1820.	1821.	1822.	1823.	1824.	1825.
März	328",35	•	327"",77	327",49	328",05	328",25	331",57
April	328 ,68		327 ,33	329,70	328 ,31	329 ,18	330,04
Mai	329,20		328 ,86	.328 ,54	329,93	329 ,12	329 .80
Juni	328 .76		328. 92	330,26	328 ,62	328 ,57	329 ,98
Juli	329,01		329 .11	328,41	329 ,36	330,09	329 ,99
August	328 ,97	329 ,28	329 ,59	329,49	330,50	330 ,22	329,70
Jahr	328",93	329",35	329",13	330",38	329",21	329",40	330",11

Bei den Beobachtungen von 1824 und 1825 ist ausdrücklich erwähnt, dass sie corrigirt sind. Eine Vernachlässigung der Correction bei den übrigen Beobachtungen kann hier nicht von Bedeutung seyn, da die Temperatur der Schiffe so böchst constant war. Sie würde ausserdem die Differenz zwischen Sommer und Frühling verkleinern; es lässt sich also an ihrem Vorhandenseyn nicht zweiseln. Die jährlichen Mittel sind vom September bis Juli gerechnet.

Vergleicht man die Mittel aus allen gleichzeitigen Beobachtungen, so erhält man:

•	Kalte Zone.	Prag.	11 jähr. M.
März	336"',73	328",777	328"',92
April	337 ,09	329 ,282	328 ,97
Mai	337 ,52	329 ,312	329 ,75
Juni	335 ,98	329 ,447	329 ,41
Juli	334 ,30	329 ,250	329 ,45
August	334 ,01	329 ,678	329 ,61
Frühling	337‴,113	329",123	329‴,213
Sommer	334 ,763	329 ,458	329 ,51
Untersch.	+2",350	—0",335	-0",297.

Abnahme nach der Höhe. Für die kalte Zone fehlt es an Beobachtungen, ich vergleiche daher für die heiße und gemäßigte.

(Auf 0° reducirt.)			f Ans	. H *NI	Adamsia)	•
	. Untersch.	Genf.	COLCUBIO.	waterstraica. votta,	GOTTE, 1V 4.	Temp. R.
Januar	50",26	=		-		-7°,193
Februai						-5 ,946
Marz	1					010, 6—
April	l					-
Mai	_					+1 ,621
Juni						
Juli						-
Angust	_					
Septem	_					
Octobe	_					
Novem	_					
Decemi	56	322 ,768	248 ,47	74 ,318	248 ,070	15 236

Der Höhenunterschied der ersten beiden Orte ist der bedeutendste, welcher gewählt werden konnte, und obgleich beide von der Gränze der heißen Zone liegen, so können sie doch als Repräsentanten derselben gewählt werden, da in Bangalore und Seringapatam die Verhältnisse analog sind. Die Mittel für Genf und den St. Bernhard sind von 1828 bis 1830, die 10 jährigen des letzteren von 1818 bis 1827. Der Grund, warum in der heifsen Zone die Unterschiede abnehmen, in der gemäßigten bingegen zunehmen, leuchtet ein, wenn man beider Differenzreihen betrachtet.

Woher entstehen aber in den tieferen Regionen der Atmosphäre jene Unterschiede der einzelnen Zonen?

Dass mit steigender Wärme der barometrische Druck am Boden des Lustmeeres abnehme, scheint aus den eben betrachteten Aenderungen der Vertheilung des Druckes in den einzelnen Schichten desselben nothwendig. Es käme daher darauf an, da, wo diess nicht stattsindet, Gründe aufzusuchen, warum es nicht geschieht. Die sich zunächst darbietenden sind die herrschende Windesrichtung und die Veränderungen der Elasticität des Wasserdampses.

1) Die Windesrichtung.

Ihr Einflus ist in Beziehung auf die Wirkung der Wärme:

fördernd in der heisen Zone, hemmend in der gemässigten, unmerklich in der kalten.

Heise Zone. Die barometrische Windrose für Calcutta, welche ich in diesen Annalen, Bd. XIII S. 588, mitgetheilt habe, zeigt, dass die in den Wintermonaten wehenden Winde erhebende sind, die in den Sommermonaten herrschenden deprimirende.

Gemässigte Zone. Hier sind erhebende Winde in den wärmeren Monaten die vorherrschenden, deprimirende im Winter. Die Windesrichtung wirkt also hier der Temperatur entgegen. Für Paris habe ich in diesen Annalen, Bd. XI S. 583, den Einfluss bestimmt. Er ist, wenn + eine Vermehrung des Druckes, — eine Verminderung desselben bedeutet in Millimetern:

, 	v	Vind.	Temp. C.	Barom bei 0°.	Einfl.d.W.
Winter	48°	SW.	3°,80	756°,511	$ \begin{array}{r} -0,324 \\ +0,042 \\ +0,148 \\ -1,064 \\ -0,307 \end{array} $
Frühling	80	WSW.	10 ,61	754 ,790	
Sommer	88	W.	17 ,79	756 ,005	
Herbst	38	SSW.	11 ,52	755 ,240	
Jahr	64	WSW.	10 ,84	755 ,622	

Kalte Zone. Durch Berechnung der thermischen und barometrischen Windrosen für die oben angeführten Orte der Parry'schen Expeditionen finde ich:

- 1) Der Wind hat auf die Temperatur und das Barometer einen unerheblichen Einfluss, da in der Nähe eines Kältepoles von einer thermischen Windrose eigentlich nicht die Rede seyn kann, weil alle Winde aus einer wärmeren Gegend wehen.
- 2) Seine Richtung ist innerhalb der jährlichen Periode sehr geringen Aenderungen unterworfen.
- 3) Während die mittlere Richtung in Port Bowen auf die Südostseite fällt, in Melville auf die Nordwestseite, stimmt doch der Gang der monatlichen barometrischen Mittel an beiden Orten überein.
- 4) Feuchte Niederschläge finden bei niedrigem Barometer statt.

Ich schließe hieraus, daß die unten im ganzen Jahre fast nach derselben Seite hin beobachtete Richtung ohne merklichen Einfluß auf die barometrischen Mittel ist.

2) Der Wasserdampf.

Die Aenderungen seiner Elasticität wirken in allen Zonen der Wärme entgegen, aber im verschiedenen Grade. Heise Zone. Dass diess da, wo Moussons wehen, statt-

finde, läst sich aus Goldingham's Beobachtungen zu Madras schließen. Die Einrichtung des Hygrometers ist mir nicht bekannt.

	Barometer.	Thermom. C.	Hygrometer.
Januar	339"',18	26 ⁸ ,14	6°,2
Februar	339 ,21	26 ,02	14 ,7
März	338,50	27 ,94	15 ,22
April	338 ,14	29 ,88	17 ,23
Mai	336 ,56	31 ,17	19 ,92
Juni	336 ,74	30 ,61	24 ,77
Juli	336 ,81	30 ,36	27 ,85
August	337 ,01	29 ,46	21 ,54
Septemb er	337 ,37	29 ,16	18 ,97
October	338 ,44	29 ,07	18 ,23
November	339 ,20	27 ,42	8 ,18
December	338 ,77	26 ,32	1 ,43

Das Zusammenfallen der Regenzeit mit dem höchsten Stande der Sonne spricht für eine analoge Vertheilung da, wo der Passat herrscht.

Gemässigte Zone. Dreijährige Beobachtungen, September 1819 bis August 1822, geben für London, wenn e die Elasticität des Wasserdampses, p den Druck der trocknen Lust bezeichnet:

$$e^{(x)} = 4''',1475$$

$$+1,3656 \sin(x+259^{\circ}5')$$

$$+0,1914 \sin(2x+36^{\circ}56')$$

$$+0,1390 \sin(3x+193^{\circ}52')$$

$$p^{(x)} = 332''',2808$$

$$+1,5221 \sin(x+40^{\circ}29')$$

$$+0,5128 \sin(2x+46^{\circ}40')$$

$$+1,0071 \sin(3x+29^{\circ}53')$$

Wasterdampf.	pf.		Luft.		Barometer
	Unterschied.	Beobachtet.	Berechnet.	Unterschied.	Beobschtet,
	[334",09	1 5	10,000	-
	0,023	335 ,63	335,080	099, 04	338 ,52
		332 ,60		197, 0	
		332 ,62		+0 ,428	
		332,45		-0 450 	
	•	332,97		+0 ,211	
		\$30,82		-0 ,344	
		330,77		908, 0+	
	-	331 ,61		+0 ,296	
	-	331,06		-0 ,563	
		331 ,72		146, 04	
		331,03		-0 ,536	334 ,31

Januar
Februar
März
April
Mai
Juli
August
Septemb.
October
Novemb.
Decemb.

Die Beobachtungen für den Druck der trocknen Luft habe ich nur deswegen berechnet, um den Contrast der Regelmässigkeit der Veränderungen der Dampsatmosphäre gegen die unregelmässigen Schwankungen der Lustatmosphäre schärfer hervortreten zu lassen. Ich füge dasür noch ein Beispiel bei; einjährige Beobachtungen zu Apenrade, da die mittlere Elasticität im jährlichen Mittel Morgens 8 Uhr eintritt, vom Winter zum Sommer hin aber immer später, so habe ich, um eine genügende Annäherung zu erhalten, aus den Beobachtungen von 7 und 9 Uhr Morgens und Abends das Mittel genommen. Diess giebt (auf 0° reducirt):

	Dampf.	Luft.	Barometer.	5 Jahr.
Januar	2",556	335 ,619	338 ,175	337 ,083
Februar	2 ,175	335 ,860	338 ,035	336 ,756
März	2 ,136	337 ,350	339 ,486	335 ,818
April.	3 .147	333 ,586	336 ,733	336 ,266
Mai	3 ,730	333 ,706	337 ,436	336 ,576
Juni	4 ,977	331 ,179	336 ,156	336 ,739
Juli	5 ,593	330 ,596	336 ,189	336 ,505
August	5 ,515	330 ,810	336 ,325	336 ,426
September	5 ,346	331 ,998	337 ,344	336 816
October	3 ,823	329 ,726	333 ,549	335 ,375
November	2 ,990	329 ,013	332 ,003	334 ,684
December	2 ,733	330 ,303	333 ,036	334 ,850

Hier sind durch die anomalen Barometerstände in den Herbstmonaten sogar die Mittel der Sommermonate nicht die tiessten. Die 5jährigen Mittel sind Mittagsbeobachtungen.

Was die Elasticitätscurve betrifft, so mag diese in anderen Theilen der gemäsigten Zone wohl merkliche Modificationen erleiden. Wenigstens sollte man diess aus den schönen Untersuchungen schließen, welche Hr. Prof. Kaemtz im ersten Theile seiner trefslichen Meteorologie über die Vertheilung der Regen in dieser Zone bekannt gemacht hat. Um die Veränderungen kennen

zu lernen, welche an demselben Orte in verschiedenen Jahren sich zeigen, sind in der solgenden Tasel vierjährige Mittagsbeobachtungen zu Apenrade berechnet.

Wasserdampf.

	1824.	1825.	1826.	1827.	Mittel.
Januar	2"',73	2",71	1"',82	2"',08	2",335
Februar	2,37	2,44	2,43	1,70	2,235
Mär	2 ,43	2,38	2,79	2,69	2,573
April	2,37	3 ,57	3 ,24	3 ,80	3 ,495
Mai	4 ,10	4 ,14	4 ,12	4 ,76	4 ,280
Juni	5,70	4 ,89	5,16	5 ,99	5 ,435
Juli	6 ,22	5 ,76	6 ,55	6 ,00	6 ,133
August	6,46	6 ,07	6 ,04	5 ,30	5,968
September	6 ,07	5,58	5 ,31	5,14	5 ,525
October	4 ,31	4 ,48	4 ,45	4 ,11	4 ,338
· November	3 ,24	3 ,01	2,98	2,38	2 ,902
December	2 ,83	2,76	2,70	2,87	2,790

Trockne Luft.

	1824.	1825.	1826.	1827.	Mittel.
Januar	333"',745	335"',475	337",447	331 ,953	334 ,655
Februar	334 ,447	335 ,557	335 ,540	336 ,561	335 ,526
März	332 ,761	337 ,045	334 ,999	329 ,153	333 ,489
April	•	333 ,140	, ,	1	· -
Mai	332 ,095	333 ,255	333 ,102	331 ,033	332 ,371
Juni	330 ,417	332 ,564	333 ,928	330 ,216	331 ,781
Juli	_	330 ,299			•
August	329 ,938	329 ,978	331 ,133	330 ,918	330 ,492
September	331 ,295	330 ,318	331 ,447	331 ,617	331 ,177
October	329 ,331	328 ,022	332 ,000	331 ,735	330 ,272
Novembes		1 7	_		
December					

Außer dem zu tiefen Mittel im November ist auch die Veränderung der trocknen Lust mit steigender und fallender Wärme fast vollkommen regelmäßig geworden.

Kalte Zone,	690-	74° N.	Br.		Aper	rade.	المراز المناز المسار
1824.	9. a. m.	3. p.m.	9. p.m.	1824.	9. a. m.	3. p. m. 9	p. 111.
	2,08	2 ,12	2 ,07	Aug.	5 ,777	6"',362 5 6 ,452 5	,315
Sept. 1—15. 16—30.	93, 1 1,62	1 ,86 1 ,65	1 ,83	Sept.	o∙,7 09	6 ,272 5	,226

Aus 9 Uhr Morgens und 3 Uhr Nachmittags die Mittel bestimmt, giebt:

Kalte Zone.				Apenrade.			
	Dampf.	Luft,	Barom.	Dampf.	Luft.	Barom.	
August	2 ,100	331 ,740	333 ,84	6 ,114	330 ,233	336"',168 336 ,347 337 ,302	

• Die rascher sinkende Temperatur bewirkt in der kalten Zone eine schnellere Abnahme der Elasticität des Dampfes nach den kälteren Monaten hin, als in der gemäßigten. Welchen geringen Antheil am barometrischen Druck der Wasserdampf in den entschiedenen Wintermonaten habe, läst sich selbst unter der Annahme absoluter Feuchtigkeit aus den monatlichen thermischen Mitteln schließen. Sie sind in Cent. ohne Correction für die 2°, 3°, 4° F. betragende Erwärmung durch die Schiffe:

	Melville.	Winterins.	Igloolik.	P. Bowen.
September	- 5°,3	+10,1	— 4°,2	— 3°,4
October	-19 ,7	-10,8	-10 ,7	—11 <u>,8</u> ,
November	-29,2	—13 ,5	-28,5	-20 ,5
December	-29 ,9	—25	-33 ,2	-28 ,3 $^{\circ}$
Januar	—34 ,4	—30 ,5	—27 , 2	—33 ,8
: Februar	-35 ,6	—31 ,6	—29	—32 ,9 · .
März	-27,8	-24,2	—28 ,7	—33 ,4
· April	-22,4	-14,7.	—18 ,7	—21 ,4
Mai	-8,5	— 5	— 3 ,7	-7,9
Juni	+2,4	+ 1,1	+0,1	+2,3
' Juli	+ 5,7	+2.4	+ 4,4	+2.9
August	+ 0 ,4	- 0,5	+3	- 0,3

Dass aber diese Annahme eine zu hohe Bestimmung der Elasticität des Dampses geben würde, beweisen einige directe Beobachtungen. Es geschah am Hygrometer kein Niederschlag,

am 21. Dec. bei — 30° F. durch Erkältung bis — 46° F.
25. - - 25,5
3. Jan. - 30
24. - - 35 - - 50° F.
im Februar - 39

erst im April ward er bei + 15° F. Lustwärme bei - 4° F., und am 25. bei + 6° Lustwärme bei - 1°,5 bemerkt. Die Beobachtungen von 1825 geben im August zwischen 72° und 73° N. Br., und bis zum 18. September zwischen 70° und 74° N. Br.:

- -28,5

	Kalte	Apenrade.	
`	9. a. m	3. p. m.	Mittag.
August	2"',35	2‴,38	6''',07
September	2 ,39	2 ,39	5,58

Bei der Nordpolexpedition 1827 geben 13 Beobachtungen im Mai, und drei im Juni zwischen 72° und 80° N. Br.:

	Kalte Zone.		Apenrade.	
``	9. a. m.	3. p. m.	Mittag.	
Mai	1",41	1"',40	4",76	
Juni	2,44	2,46	5 ,99	

also größeren Druck, wie von den convexen Scheiteln der Isothermen zu erwarten war.

Für die kalte Zone vermag also die mit der Wärme steigende Elasticität nicht das zu compensiren, was der Druck der Lust durch Temperaturerhöhung verliert.

In wiesern die bisher betrachteten Ergebnisse auf Orte, für welche keine fortlausenden Beobachtungen vorhanden sind, auszudehnen sind, lässt sich wohl eben so wenig mit Sicherheit bestimmen, als die Frage beantworten, ob die angegegebenen Ursachen die erwähnten Erscheinungen vollkommen erklären. Das starke Zurückweichen der inneren Gränze des Nordostpassat im atlantischen Ocean scheint nicht ohne Veränderungen auf den Druck der Atmosphäre höherer Breiten seyn zu können, und die Umkehrung der Erscheinung in den höheren Gegenden der Atmosphäre würde, wenn sie nicht allein durch die unten gesteigerte Temperatur sich erklären ließe auf Abgleichungen in den oberen Gegenden der Atmosphäre schließen lassen, von denen wir uns unten nur indirecte Beweise verschaffen können.

Ich füge nur noch einige Bemerkungen in Beziehung auf Benutzung barometrischer Mittel zur Höhenbestimmung der Ebenen und Meere bei.

- 1) In der heißen Zone kann man sich monatlicher Mittel nicht bedienen, denn unter der Voraussetzung gleichen jährlichen Druckes würde man wegen der nach den Wendekreisen zunehmenden periodischen Veränderung in der einen Hälfte des Jahres bei Entsernung vom Aequator innerhalb der Tropen eine Abnahme, in der andern eine Zunahme erhalten.
- 2) In der gemässigten Zone muss, da die Atmosphäre nicht im Zustand des Gleichgewichts ist, das barometrische Mittel für den Einsluss der mittleren Windesrichtung corrigirt werden. Ich habe im Decemberheft 1827 dieser Annalen, S. 585, daher vorgeschlagen, statt des barometrischen Mittels die Summe der barometrischen Windmittel zu nehmen, da, wenn die Intensität gleich gesetzt wird, so lange kein Maass für dieselbe vorhanden, der Zustand des Gleichgewichts verglichen werden kann dem Zustande der Atmosphäre, wenn alle Winde gleich lange wehen. Man erhält auf diese Weise:

•	Bar. Mittel.	corrigirt.	Jahre.
Berlin	335‴,14	335",19	5
Hamburg	335 ,8	335 , 86	18
Middelburg	336 ,34	336 ,22	5
Paris	335 ,35	335 ,50	10

Welchen Einsluss der Wasserdampf hierbei haben könne, davon ebenfalls ein Beispiel. Mittagsbeobachtungen 1827 auf 0° reducirt:

Barometer.			Trockne Luft.		
Apenrade.	Prag.	Untersch.	Apenrade.	Prag.	Untersch.
337 ,757 335 ,845 336 ,425	330 ,82 329 ,06 329 ,58	6 ,937 6 ,785 6 ,845	330"',918 332 ,617 331 ,735 334 ,045 332 ,196	326 ,53 325 ,49 327 ,47	6",258 6 ,087 6 ,245 6 ,575 4 ,116

3) Kalte Zone. Ein Schluss von den barometrischen Mitteln der Sommermonate auf das Mittel des Jahres würde ein viel zu niedriges Resultat geben.

III. Neue Beiträge zu Chladni's Verzeichnissen von Feuermeteoren und herabgefallenen Massen. Achte Lieferung; von K. E. A. v. Hoff.

(Die siebente Lieferung findet sich in den Ann. Bd. XVIII S. 171.)

I. Zu den Nachrichten von herabgefallenen Massen.

Vorerst erwähne ich hier — um die Reihe vollständig zu erhalten — der Sagen der Hindus von Steinregen und beweglichen Bergen, die von Hrn. K. Ritter angeführt worden sind in diesen Annalen, Bd. 18 (94) S. 621 folg., wo man das Nähere darüber findet.

Hiernächst werden von Hrn. J. Nöggerath zwei Steinfälle aus Petermann Elterlein's Schweizerischer Chronica und aus Paul Merula's Kosmographie nachgetragen, bei denen übrigens die Angaben von Zeit und Ort fehlen. S. Schweigger's Jahrbuch für Chemie, Bd. 14 (44) S. 358.

Als weitere Ergänzungen der Chladnischen Verzeichnisse und der neuen Beiträge sind folgende Fälle nachzutragen.

Johr 893 n. C. G. oder 280 der Hedschra, sielen weise und schwarze Steine unter hestigem Blitz und Donner; wo? ist nicht angegeben — Abulfaradsch, S. 181.

1009. Von der am Caspischen Meere niedergefallenen Masse (Chladni, über Feuermeteore, S. 194) soll auch Albertus Magnus Erwähnung thun. — Nöggerath in Schweigger's Jahrb., Bd. 14 (44) S. 357.

1020 n. C. G., gleich 411 der Hedschra. Ein heftiges Ungewitter in Afrika, bei welchem Steine aus der Luft fielen. — Abulfeda, Ann. 3 S. 85.

1151 n. C. G., gleich 463 der Hedschra. Ein grofser Fall von Meteorsteinen, wo? ist nicht bemerkt. — Abulfaradsch, S. 348*).

Zwischen 1540 und 1550. Der bei Grimma herabgefallenen Masse (Chladni, Feuermeteore, S. 212) soll Albertus Magnus gleichfalls erwähnen. — Nöggerath in Schweigger's Jahrbuch, Bd. 14 (44) S. 358.

Hedschra) ereignete sich bei dem Marktslecken Hesargard in Rum-Ili ein Steinfall unter den gewöhnlichen Umständen; nämlich aus einer bei ganz heiterem Himmel plötzlich entstandenen schwarzen Wolke, und unter den hestigsten, Kanonenschüssen ähnlichen Explosionen. Von mehreren herabgefallenen Steinen wurden zwei an den Grossultan geschickt. Sie wogen, der eine 2 Okka = 4½ Pfund, der andere 19 Okka = 42¾ Pfund. — Aus Szubhi's Geschichte des Reichs, gedruckt zu Constantinopel 1783, nach Hammer's Uebersetzung. S. Morgenblatt 1831, No. 96 S. 381.

Siena (Chladni, Feuermeteore, S. 261) suchte neuerlich Jemand wieder einem Ausbruche des Vesuv zuzuschreiben; s. Edinburgh Journ. of Science, Vol. 7 (1827) S. 15, citirt Mistress Stark's directions etc., 5. edit. p. 265; dagegen sprechen doch außerdem allen Meteorsteinen ähnlichen Gehalte dieser Steine noch viele Thatsachen. Dem Falle ging eine Feuerkugel voraus, die mit Krachen zerplatzte, und nach deren Verschwinden ein Dampswölkchen zurückblieb. Das Meteor zog von O. nach W., und der Vesuv liegt in SSO. von Siena.

^{*)} Die hier aus orientalischen Schriftstellern genommenen Nachrichten sind mir von Hrn. J. Heinr. Möller, Bibliotheks-Secretair und Ausseher über die orientalische Bibliothek und die Kunst- und Naturalien-Sammlung zu Gotha, mitgetheilt worden.

Der Ausbruch des Vesuv erfolgte am 14. und 15. Jun.; die Steine hätten daher Einen und einen halben bis zwei Tage gebraucht, um die funfzig Meilen vom Vesuv bis nach Siena zurückzulegen. Bei einem so langsamen Ziehen würden sie sich nicht in der Luft erhalten haben, sondern unterweges niedergefallen seyn. Eine Kanonenkugel, die außerordentlich viel langsamer zieht als ein Meteor, würde denselben Weg in fünfundzwanzig Minuten zurückgelegt haben.

1802. Steinfall zu Allahabad in Hindostan. (S. unten bei dem J. 1827, Febr. 27.)

1808. Steinfall zu Mooradabad in Hindostan. (S. ebendaselbst.)

1810 am 28. November Abends zwischen 9 und 10 Uhr sah Capitain Beaufort in der englischen Fregatte Salsette, 9 Leagues SWgW. von der Insel Cerigo und 10 Leagues von Cap Matapan, mehrere leuchtende Meteore von verschiedener Stärke. Eines davon, das einen leuchtenden Schweif nach sich ließ, schien nicht fern vom Schiffe vorüberzuziehen, und gleich nach seinem Erlöschen hörte der Capitain den Fall eines schweren Körpers in's Meer. — Edinburgh Journal of Science, Vol. 5. p. 224; 1826.

auf ein Schiff (Echer, Capit. J. Smart), unter 20° 10'
N. Br. und 51° 50' W. L. — etwa 10 Längengrade von
Antigua — niedergefallen seyn, von welchem ein auf
dem Schiffe befindlicher Gärtner, Namens Richter oder
Ritter, Bruchstücke nach Wien gebracht hat. Die Erzählung von diesem Falle in Baumgartner's und Ettinghausen's Zeitschrift für Physik und Mathematik,
Bd. 7 S. 253, wird in Hinsicht auf ihre Wahrheit dadurch verdächtig, dass der Stein aus einer eigentlichen
Regenwolke gefallen seyn soll, und dass auch nicht erwähnt wird, dass er mit der den Meteorsteinen gewöhnlich' eigenen Kraft niedergefallen sey. Wenigstens ge-

denkt die Erzählung keiner durch seinen Fall auf dem Verdecke verursachten Beschädigung. Da sie indessen sagt, dass der Stein nur ungefähr ein halbes Pfund gewogen habe und in mehrere Stücke zersprungen sey, so möchte diese Rückwirkung auf ihn selbst genügenden Beweis für sein krästiges Auffallen abgeben. Aber die wichtigsten Zweisel dagegen, dass sich hier ein wirklicher Meteorsteinsall ereignet habe, erregt das Urtheil, welches Hr. Fr. Hossmann, der die Bruchstücke des Steins in Wien gesehen hat, über ihre Beschaffenheit fällt, indem er versichert, sie haben nicht die entfernteste Verwandtschaft mit Meteorsteinen, sondern bestehen aus gewöhnlichem Kalkstein. (S. diese Annalen, Bd. 18 (94) S. 317 und 318.) Was ist aber gewöhnlicher Kalkstein? Uebrigens könnte auch die Thatsache selbst richtig seyn, und nur die von dem Gärtner mitgebrachten Probestücke unächt, wenn auch nicht durch einen von ihm selbst verschuldeten, doch von einem ihm gespielten Betrug. mer ist der Fall, der Vollständigkeit wegen, hier nicht mit Schweigen zu übergehen.

1822. November. Bei dem schon von Chladni und nachher von mir (in diesen Annalen, Bd. 18 (94) S. 174) erwähnten Meteorsteinfall in Ostindien heißt der Ort, wo er gesehen wurde, nicht Futtelpore, sondern Futtehpore.

Tounkin, ungefähr 216 Werst von Irkutzk, fiel ein Meteorstein fünf Pfund schwer. Seinem Falle voraus ging ein donnerähnliches Getöse, das in ein lange dauerndes pfeifendes Geräusch überging. Der Stein war nicht weit von einigen Burätischen Kindern niedergefallen, und seine Hitze war so groß, daß diese ihn nicht in den Händen halten konnten. Der Stein war rund und voll kleiner Löcher. Die Obersläche war dunkelgrau und wie mit Ruß überzogen, das Innere hellgrau, und auf dem ganzen Steine erkannte man metallische stahlsarbene Punkte

und Adern. Er befindet sich in der Mineraliensammlung zu Irkutzk - Nachricht vom Prof. Stschoukine in Irkutsk, s. Oukazatel Otksitii, d. i. Anzeiger der Entdeckungen, Bd. 3, 1826, 2, 5, S. 646 — daraus in Férussac, Bullet. des sc. mathém. T. 9. 1828, S. 325.

1825. 14. September. Ueber die auf der Sandwich-Insel Wahu gesallenen Meteorsteine (s. diese Annalen, Bd. 18 S. 184) mag nachträglich noch die von dem Capitain Kotzebue selbst gegebene Nachricht wörtlich folgen:

» Am Morgen nach unserer Ankunft fiel bier (zu Hanaruro auf Wahu) eine merkwürdige Naturbegebenheit vor, von der wir vom Anfang bis zum Ende Augenzeugen waren. Bei völlig heiterem Himmel bildete sich eine dicke, schwarze Wolke über der Insel, die mit ihrem unteren Rande einige der hohen Bergspitzen berührte. Der dunkelste Theil dieser höchst auffallenden - Wolke hing über dem Städtchen Hanaruro. Es war gänzlich Windstille; aber plötzlich erhob sich aus Nordost ein hestiger Sturm. Zugleich entstand in der Wolke ein starkes Krachen, ganz so, als ob mehrere Schiffe ihre Kanonen abseuerten, und zwar ging die Aehnlichkeit damit so weit, dass man, nach der verschiedenen Stärke der einzelnen Schüsse, bald die der zugewandten Batterie, bald die der abgewandten zu hören glauben konnte. Dieses Getöse dauerte ein Paar Minuten; und als es auf Einmal stille ward, fielen aus der Wolke zwei Steine in Hanaguro auf die Strasse, und zersprangen durch die Hestigkeit des Falles aus der großen Höhe in mehrere Theile. Die Einwohner sammelten die noch sehr warmen Stücke, und nach diesen zu urtheilen, mochte jeder der herabgefallenen Steine vor der Zerbröckelung ungefähr 15 Pfund schwer gewesen seyn. Inwendig waren diese Steine grau, und äuserlich von einer schwarzen, verbrannten Kruste umgeben, wie die Stücke gleichfalls Bei der chemischen Untersuchung erwies sich zeigten.

die Aehnlichkeit mit den Meteorsteinen, die in verschiedenen Ländern herabgefallen sind. « — Kotzebue, Reise um die Welt in den Jahren 1823 bis 1826, Theil 2 S. 139.

Auch diese Beschreibung stimmt ganz überein mit allen, die von genauen Beobachtern der Meteorsteinfälle gegeben worden sind. Der hier angegebene Umstand, dass die Wolke, welche die Steine ausschüttete, hohe Bergspitzen berührt habe, allein ist etwas unwahrscheinlich, vielleicht aber nur eine Gesichtstäuschung gewesen.

1826. 15. März. Die von mir (diese Annalen, Bd. 18 S. 185) in Zweisel gezogene Wahrheit des an diesem Tage in der Gegend von Lugano ersolgten Meteorsteinsaltes, hat sich vollkommen bestätigt. Die aussührlichere Beschreibung desselben sindet sich, von Hrn. Leop. von Buch mitgetheilt, in der Berliner Haude und Spener'schen Zeitung, 1826, 30. Mai, und daraus in diesen Annalen, Bd. 18 S. 316.

1827. Februar 27. 3 Uhr Nachmittags bei völlig heiterem Himmel fielen in Hindostan, District Azim-Gesh, ungefähr 5 (engl.) Meilen von dem Dorse Mhow, Meteorsteine. Ihr Fall war von donnerähnlichem Getöse begleitet. Vier oder fünf Bruchstücke wurden 4 bis 5 Meilen weit gesunden. Eines davon zerschlug einen Baum, ein anderes tödtete einen Menschen. Das größte wog drei Pfund. Diese Steine gleichen vollkommen den im J. 1802 zu Allahabad und den im J. 1808 zu Mooradabad gesallenen. Ihre Dichtigkeit beträgt 3,5; sie enthalten Nickel und Chrom.

Der Steinfälle zu Allahabad 1802 und zu Mooradabad 1808 ist in den Chladni'schen Verzeichnissen nicht gedacht. Obige Nachricht findet sich in Edinburgh Journal of science, 1828, Jul. S. 172, und Férussac, Bull. des sc. mathém. T. 11 p. 292.

1827. Mai 9. 4 Uhr Ab. Zu Drake Creek, im Nordamerikanischen Staate Tenessee, fielen bei heiterem

Himmel mehrere Meteorsteine. Voraus ging ein Lärmen, dem Donner groben Geschützes gleich, und es bildeten sich einige kleine Wolken mit dunkeln Schweisen, dabei liess sich ein lebhastes Pseisen hören. Einer der Steine zerschlug einen kleinen Baum und drang dennoch zehn Zoll tief in den Boden; er war beim Herausnehmen kalt,* roch aber schweslig. Ein anderer wurde eine drittel Lieue von dem ersten elf Zoll tief aus der Erde gezogen, er wog elf Pfund. Noch sammelte man drei solcher Steine von verschiedener Größe. Alle batten einen schwarzen, verglasten Ueberzug. Im Innern war ihre Farbe grünlichweiss. Alle enthalten eine unzählbare Menge kleiner wie Silber glänzender metallischer Punkte. Eine große Menge schwarzer glasiger Kügelchen darin scheinen eine vollkommene Schmelzung erlitten zu haben. Die specifische Schwere der Steine ist 3,485. Ein Amerikanischer Chemiker fand darin folgende Bestandtheile:

Kieselerde	.40,000				
Nickelprotoxyd	2,166	=corresp.	mit	1,704	Metall
Talkerde	23,833	, –			•
Thonerde	2,466	•			
Chromprotoxyd	0,833	=cosresp.	mit	0,584	Metall
Eisen	12,000	_			
Eisenperoxyd	12,200				
Schwefel	2,443				
Verlust	4,069		ı		
	100,0.	-		•	

Annales de chimie et de phys. T. 45 p. 416, cit. American Journal.

1829. Mai 8. Meteorsteinfall im Nordamerikanischen Staate Georgien, Canton Monroe, bei Forsyth an der Ostseite des Flusses Flint, eines Nebenslusses des in den Mexicanischen Meerbusen mündenden Apalachicola, 36 deutsche Meilen westlich von Savannah am Atlantischen Meere. Dem Falle voraus ging die Erschei-

nung einer kleinen schwarzen Wolke, aus welcher zwei starke Detonationen hervorgingen, denen ein erschrekkendes Pfeisen folgte. Das Getöse wird von einem andern Berichterstatter so beschrieben, dass es zuerst einem starken Kanonenschusse geglichen habe, auf welchen schnell ein schwächerer Knall, und dann ein Geknatter wie von vielen Flinten gefolgt sey. Man soll es 6 bis 7 deutsche Meilen im Umkreise gehört haben. Der gefallene Stein war zwei und einen halben Fuss tief in die Erde gedrungen. Er wog sechsunddreisig Pfund. Aeusserlich war er mit einer schwarzen Masse von geschmolzenem Ansehen überzogen, die nicht dicker war, als eine Federmesserklinge. Das Innere war ziemlich gleichförmig aschgrau, mit unzähligen Pünktchen von metallischem Eisen, die wie Silber glänzten, und höchstens die Größe eines Stecknadelkopfes erreichten. Seine eigenthümliche Schwere war 3,37. Das Pulver desselben wurde fast ganz vom Magnet angezogen. — Annal. de chim. et de phys. T. 45. p. 417, citirt American Journal. — Columbus, Bd. 2 (1829) S. 213, citirt Macon Telegraph.

1829. August 14. In der Nacht fiel bei Deal im Nordamerikanischen Staate Neu-Jersey ein Meteorstein. Gegen Mitternacht sah man ein leuchtendes Meteor, welches wie eine Rakete stieg, dann einen Bogen beschrieb und zerplatzte. Es erfolgten zwölf oder dreizehn Knalle wie von kleinem Gewehr, und Funken sprühten dabei umher. Die Steine waren äußerlich uneben und schwarz, innerlich lichtgrau, voll von metallisch glänzenden Körnern. — Ann. de chimie et de phys. T. 42 p. 419.

1829, September 9. 2 Uhr Nachmittags sind in Krasnyi-Ugol, einem Dorfe im Russischen Gouvernement Räsan, Kreis Saposhok, dem Grasen Ostermann Tolstoy gehörend, bei heiterem Himmel und unter donnerähnlichem Getöse Meteorsteine gefallen. Bauern sagten, es seyen innerhalb sunszehn Minuten sieben Steine

gefallen, man hat aber nur zwei gefunden. Ein Bruchstück von diesen hat Hr. Gustav Rose für die Königliche Mineraliensammlung in Berlin mitgebracht. Es besteht aus einer dunkelgrünen Masse von so feinen Körnern, dass man darin fast nichts deutlich unterscheiden kann. Doch bemerkt man darin einige grünliche Punkte (Olivin?), einige von metallischem Ansehen, von weißer und gelblicher Farbe (Magneteisen?), und metallisches Eisen. — Diese Annalen, Bd. 17 S. 380. — Einer dieser Steine wurde der Kaiserlichen Academie der Wissenschaften überschickt, und von ihr den HH. Academikern Kupffer und Hesse zur Untersuchung übergeben. Aus ihrem darüber erstatteten Berichte erhellt, dass die Bestandtheile dieses Steines nichts von den in den meisten anderen Aerolithen gefundenen Abweichendes enthalten. — Preusische Staatszeitung, 1830, No. 97, S. 720.

1829. November 19. 10 U. 5 Min. Abends wurde bei Prag in der Vorstadt Carolinenthal eine Feuerkugel gesehen, von Mannskopf Größe, die sich von Ost nach West bewegte, einen funkenwerfenden Schweif nach sich zog, und 8 bis 10 Secunden sichtbar blieb. Sie fiel zerspringend, doch ohne Knall, auf ein umgeackertes Stück Feld, auf dem eine ganze Strecke mit einem Feuerstrom überdeckt zu seyn schien. Dieses berichtet Hr. Hallaschka in Schumacher's astronomischen Nachrichten, No. 174, und fügt hinzu, dass er am folgenden Morgen die Ueberreste des Meteors gesammelt habe. Man sieht hieraus, 'dass mit dem Meteor Etwas herabgesallen seyn muss. Was dieses aber gewesen ist, geht aus der Beschreibung nicht recht hervor. Der Bericht sagt nur, dass es einen schweselähnlichen Geruch gehabt habe, dass die Obersläche des Ackergrundes auf Eine Linie tief ziegelroth gebrannt gewesen sey, und dass eine mikroskopische Untersuchung Stückchen von zinnoberrother, prismatisch krystallisirter Oberfläche gezeigt habe, dass diese Stückchen vor dem Löthrohre leicht erglühten, und alsdann nicht bloß nach Schwesel, sondern auch nach Phosphor rochen.

IL Nachrichten von Gediegen-Eisenmassen, die für meteorisch zu halten sind.

Mit dem Meteoreisen von Lenarto und von Agram im Ungarn (s. Chladni, Feuermeteore, S. 329, und Neue Beiträge in den Annalen, Bd. 8 (84) S. 52) ist eine neue chemische Zerlegung vorgenommen worden von Hrn. Holger. — S. Baumgartner und Ettinghausen, Zeitschrift, Bd. 7 S. 129, und Schweigger's Jahrbuch N. R. Bd. 28 S. 345. — Das Ergebniss ist Folgendes:

von Lenarto.

Eisen	85,04	83,29
Nickel	8,12	11,84
Kobalt	3,59	1,26
Calcium	1,63	0,43
Alaminiam	0,77	1,38
Mangan	0,61	0,64
Magnium	0.23	0,48
Silicium	0,01	0,68.

Das Meteoreisen von der Riviere Rouge in Louisiane (Chladni, Feuermeteore, S. 344., und Neue Beiträge in diesen Annalen, Bd. 68 S. 343, Bd. 82 S. 34, Bd. 84 S. 50) ist von Shepard zerlegt, und als Bestandtheile desselben sind gefunden worden:

Eisen	90,020
Nickel	9,674
Verlust	0,306.

S. Schweigger's Jahrbuch N. R. Bd. 28 S. 339, ferner aus Silliman, Americ. Journ. V. 16 No. 2 (Juli 1829) S. 217.

Ueber die bei Aachen gefundene zerstreute und zum

Theil verarbeitete Eisenmasse, deren Ursprung noch ima mer räthselhaft ist (Chladni, Feuermeteore, S. 346, und Neue Beiträge in den Annalen, Bd. 68 S. 346); wird in der Isis von Oken, 1830, H. 11 S. 1077 f. Einiges mitgetheilt, was über den Ursprung derselben aus einer historischen Quelle Aufschluß geben so!l.

zu finden in Agnelli, Liber pontificalis s. vitae Pontificum Ravennatum, editore Bachinia; Mutinae 1708, 4., P. 2 p. 174. Dort wird eine Reiterbildsäule Theore dorich's des Großen beschrieben, und dabei bemerkt, daß Karl der Große dieselbe von Ravennanach Aachen habe bringen lassen, wo sie in seinem Pallaste aufgestellt worden sey. Weiter führt der Verfasser des Außatzes in der Isis an aus Mosheim's Heikquellen von Aachen (bei Mayer, 1829, 8., S. 141), daß in den Jahren 1224 und 1236 Aachen von schrecklichen Feuersbrünsten heimgesucht, und dabei auch des Kaiserliche Pallast zum Theil zerstört worden sey.

Aus diesen Nachrichten schließt der Versasser, »dass durch die Entdeckung der oben angesührten Stelle (des Agnelli) wohl alle Muthmassungen gehoben seyenis Dieses scheint auf den ersten Blick soviel heißen zuzsätzlen als: Man mus annehmen, dass der in Aachen unter dem Stadtpslaster gesundene Klumpen von Eisen wohl die in einer Feuersbrunst zusammengeschmolzene Bildsäule Theodorich's des Großen seyn möge.

Aber die Bildsäule war von Erz: — "Equus ex auro fulvo perfusus" sagt Agnelli — und nicht von Eisen. Wollte man nur annehmen, dass die gefundene Eisenmasse bei einer der erwähnten Feuersbrünste aus allerlei im Pallaste oder in der Kirche angebracht gewesenem Eisen zusammengeschmolzen wäre — was einsacher und natürlich erscheinen würde — so hätte es dazu des Aussindens der Nachricht von Agnelli nicht bedurft.

Hat also der Verfasser des Aufsatzes in der Isis mit

seiner lakonischen Aeuserung sagen wollen, dass man, nach dem Auffinden der Nachricht des Agnelli, nunmehr gewiss wisse, dass die Aachner Eisenmasse nicht aus dem Schmelzen der ehernen Bildsäule Theodorich's entstanden seyn könne, so hat er allerdings recht; allein dann konnte er nicht sagen: alle Muthmassungen darüber seyen gehoben; indem damit nur erst neuen Muthmassungen darüber das Feld eröffnet worden ist.

Werzehn Jahren (Kunstblatt zum Morgenblatt, 1817, No. 15 S. 60) erzählte ein Hr. Friedrich, Gr. v. Ri, die Geschichte von dem Transport der Bildsäule The and dorich's von Ravenna nach Aachen, und äußerte die Vermuthung, daß aus dem Schmelzen derselben bei der Zerstörung Aachens durch die Normannen, im J. 881, vielleicht der gefundene Metallklumpen entstanden seyn könna. Chladni (Feuermeteore, S. 349) berichtet dies sen, bemerkt aber schon dabei, daß die Bildsäule doch wohl von einem anderen Metalle, als Eisen, gewesen seyn mäge.

Die Gediegen-Eisenmasse von Sta. Rosa in Columbian ist von den HH. Rivero und Boussingault chemisch untersucht worden. Ein Stück davon hat enthalten:

Eisen 91,23

19 C

Nickel 8,21

Rückstand 0,28.

Dieser Rückstand schien aus Nickel, Eisen und vielleicht ein wenig Chrom zu bestehen. Ein anderes Stück (es wurden mehrere zerstreut in der Gegend gesunden) enthielt:

> Eisen 91,76 Nickel 6,36.

S. Schweigger's Jahrbuch N. R. Bd. 28 (58) S. 344, aus Annales de chimie et de phys. T. 25 p. 433.

Das in der siebenten Lieferung der Neuen Beiträge (diese Annalen, Bd. 18 (94) S. 190) erwähnte bei Ca-.

naan in Connecticut gesundene angeblich gediegene Eisen ist nicht als meteorisch besunden worden, sondern als ein, nicht näher bestimmtes Eisenetz, das weder Nickel, noch Kupser, noch Blei enthält, und einen schmalen Gang im Glimmerschieser bildete. S. Burrall, Lee und Shepard in Silliman's American Journal, Vol. 12 No. 1 p. 154; daraus in Ferussac, Bull. des Sc. natur. T. 13 p. 53.

len in sehr alter Zeit erfolgt zu sezn scheint, gehört auch die eiserne Keule im Lamakloster. Sera in Tibet, die als ein Heiligthum ausbewahrt und verehrt wird. Aussührlicher davon s. im Nouveau Journal Asiatique, T. 4. Paris 1829, und daraus in diesen Annalen, Bd. 18 (94) S. 622.

Von dem schwarzen Stein in der Kaaba zu Mekka, der höchstwahrscheinlich auch eine meteorische Stein- oder Eisenmasse ist (Ghladni, Feuermeteore, S. 184), findet man eine Schilderung seines Aeußeren in Burkhardt, Travels in Arabia, London 1829, p. 137.

III. Nachrichten von herabgefallen en Substanzen, die von Meteorsteinen und Gediegen-Eisenmassen verschieden sind.

1827. 17. October fiel im Bezirk von Riev, im Russischen Gouvernement Twer, ein starker Schnee auf einer Strecke von ungefähr zehn Werst um das Dorf Pokrolf. Mit diesem Schnee erschien eine wunderbare Menge schwarzer, geringelter Würmer 3 Wertschock lang. Der Kopf dieser Thiere war platt und glänzend, hatte Fühlhörner und Haare in Form von Schnurbärtchen; der Körper vom Kopf an bis ungefähr 3 der Länge glich einem schwarzen Sammtband. Sie hatten auf jeder Seite drei Füsse, mit denen sie sich sest an den Schnee zu klammern schienen; auch hingen sie hausenweise an Pslanzen und in Löchern von Bäumen und Gebäuden.

Einige, die man in einem mit Schnee gefüllten Gefässe in freier Luft hatte stehen lassen, lebten bis zum 28. Oct. ungeachtet in dieser Zeit bis auf 8° unter dem Gefrierpunkt gefallen war. Andere, die vom Eise umschlossen waren, blieben gleichfalls am Leben; man fand, dass diese nicht dicht von Eis umgeben waren, sondern dass zwischen ihren Körpern und dem Eise ein hohler Raum geblieben war. Im Wasser schwammen sie herum, als ob ihnen kein Leid widerfahren wäre. Alle aber, die man in einen warmen Raum brachte, starben in wenig Minuten. — Edinburgh Journal of science, V. 9. p. 154, citirt Journal de St. Petersburg, 1827, No. 141 (November 14.). Die Beschreibung der Thiere ist zu wenig genügend, als dass man daraus abnehmen könnte, welcher Gattung sie angehörten.

1829. October 1 und 2. Südlich von Orleans wurden am 1. auf den zur Bleiche ausgestellten Wachstäfelh, nach vielem Regen, rothbräunliche Flecke am Grunde aller kleinen in den Tafeln befindlichen Vertiefungen bemerkt, und ein ähnlich gefärbtes Wasser stand in denselben.

Am 3., da neue Wachstafeln ausgestellt worden waren, und es in der Nachi wieder geregnet hatte, fand man Morgens eben solche Flecke in Menge und noch stärker, als am ersten Tage. Auf mehreren Bleichen nördlich von der Stadt war dieselbe Erscheinung wahrgenommen worden; ja sogar zu Versailles an demselben Tage.

Eine chemische Untersuchung der sleckenden Substanz, von Fougeron vorgenommen, liess darin sinden:

Eisenoxyd Kieselerde Thonerde Kalkerde' Kohlensäure.

Chrom und Nickel wurden darin vergebens gesucht.

Der Berichterstatter fragt: ob dieser Stoff etwa von den ochrigen Felsarten von Vierzon durch Wind herbeigeführt worden seyn könnte? und meint, dass diese durch die Wiederholung der Erscheinung während zwei Tagen, und durch die große Ausdehnung des Landstriehs, auf dem sie sich gezeigt habe, minder wahrscheinlich werde. Der Wind war am 1. October zu Orleans NO., ein oberer Wind aber blies aus S. oder SW. — Annales de chim. et de phys. T. 45 p. 419, eitirt Annales de la Soc. roy. des sciences d'Orléans, T. 2 No. 1.

1830. Mai 16 und 17. In einem großen Theile von Italien, von Neapel an bis nach Siena, fiel bei Scirocco-Wind (Süd-Ost) eine Art von Staub- oder Sand-Regen. In und um Neapel herrschte in diesen Tagen eine wahre Verfinsterung der Luft, und man fand alle Bäume, Dächer, Balcone mit einem röthlichen, kalkartigen Staube bedeckt. Dieselbe Erscheinung zeigte sich in Rom. in den Marken, in Siena und in Lucca. Die Blätter der Maulbeerbäume mußten sorgfältig von diesem darauf sitzenden Staube gereinigt werden, ehe man sie den Seidenwürmern vorlegte.

Manche glaubten, der gefallene Staub könne von dem Ausbruche eines der Italiänischen Vulcane herrühren. Es ergab sich aber bald, dass ein solcher Ausbruch um jene Zeit nicht stattgesunden hatte. Die Nachrichten aus Sicilien ergaben vielmehr, dass auch dort vom 15. an ein glühender, austrocknender und bis zum Orcan gesteigerter Scirocco gewehet und mehrere Tage angehalten hatte, wobei die Lust so trübe erschien, dass in Palermo die den Horizont der Stadt umgebenden Berge nicht gesehen werden konnten, und der Himmel seuergelb aussah. — Preuss. Staatsz. 1830, No. 158 Beil. S. 1195, No. 165 Beil. S. 1252, No. 169 S. 1282. — Moniteur, 1830, No. 198 S. 779.

Mehrere Umstände, insbesondere der, dass im südlichen Sicilien der röthliche Staub in der größten Menge

gefallen war, und die Richtung des Windes haben auf die Vermuthung geführt, dass dieser Staub vom Scirocco aus den Afrikanischen Wüsten hergeweht worden ist. Man wollte auch ersahren haben, dass gegen die Zeit dieses Staubregens eine Karavane in Afrika vom Flugsande begraben worden sey. In den Jahren 1807 und 1813 soll in Italien ähnlicher Staub aus der Lust gefallen seyn.

Der im J. 1830 in Siena gefallene Staub ist von Giuli chemisch untersucht worden; die darin gefunden nen Bestandtheile waren:

Ein organisch-vegetabilischer Stoff,

kohlensaures Eisen,

Mangan,

kohlensaurer Kalk,

Thonerde.,

Kieselerde.

Annales de chim. et de phys. T. 45 p. 419.

1830. December 13 oder 14. Im Kirchdorfe Tepläki im Birskischen Kreise des Gouvernement Orenburg. Nachdem es den 13. den ganzen Tag geregnet hatte, schneiete es, und mit dem Schnee fiel eine Unzahl kleiner, schwarzer, springender Insekten aus der Luft herab. Um Mitternacht hörte man drei Mal in Nordwest donnern, hierauf trat ein dichter Nebel ein. Am 15. war der Himmel merklich aufgeheitert. Thermometerstand — 10°. Preuss. Staatsz., 1831, No. 38 S. 311, und No. 121 S. 877.

IV. Feuermeteore.

Rob. Edw. Aleson (The philosoph. Magazine, Vol. 8 p. 26. f.) erzählt von Feuerkugeln eigenthümlicher Art, die in der Nacht vom 6. bis. 7. Nov. 1826 auf Teneriffa von einem zu Orotava wohnenden Hrn. Auber wahrgenommen worden sind. Am 6. Nachmit-

tags und Abends wüthete ein heftiger Orcan, anfangs aus NO., zuletzt aus SW., und dicke schwarze Wolken überzogen den Himmel. Gegen 10 U. Ab. fing der Regen an in Strömen herabzufallen. Am Morgen des 7. gegen 2 Uhr sah Hr. Auber mehrere Feuerkugeln über dem Meere, von denen einige sich bewegten, andere still standen. Eine davon erschien über dem Gipfel des Berges Realejo, und machte den Beobachter glauben, dieser erloschene Vulcan beginne einen Ausbruch; aber bald bewegte sich auch dieser Feuerball gleich den andern über der Meeressläche hin.

Diese Feuerkugeln schienen sich gegen SW. zu bewegen und der Richtung der Wellen zu folgen. Licht, welches sie verbreiteten, erhellte die Atmosphäre bis zur Höhe von 45°, und obgleich der Beobachter drei (engl.) Meilen davon entfernt war (von der Seeküste?), so war es doch bei ibm so helle, dass er kleinen Druck lesen konnte. Man hörte Detonationen. Die Menge der Feuerkugeln nahm von halb zwei Uhr bis vier Uhr zu, dann verminderte sie sich. Hr. Auber zählte einmal deren vierzehn, die zu gleicher Zeit in Bewegung waten; aber der Himmel war auf einer Seite, wo Gebäude die Aussicht versperrten, so erleuchtet, dass er dort noch mehrere vermuthete. Jeder Feuerball bestand 1 bis 5 oder 6 Minuten, selten länger, und sein scheinbarer Durchmesser war der des vollen Mondes, wenn er im Zenith steht. Wenn sie sämmtlich verschwunden waren, trat die dickste Finsterniss ein, so dass er die nächsten Häuser nicht sehen konnte, da doch, wenn eine Viertelstunde später neue Feuerkugeln entstanden, er die fast 60 Meilen entsernte Insel Palma erkannte. Der Regen fiel während der Erscheinung dieser Meteore ununterbrochen.

Es war erzählt worden, eines derselben sey am Fusse des Berges von Tigayga niedergefallen und habe ein tiefes Loch in der Erde gemacht; eine Nachsorschung des-

halb gab aber keine Bestätigung der Sage. Man hatte Hrn. Auber auch berichtet, dass mehrere Feuerkugeln das Llano de Gaspar durchzogen hätten. Auf eingebolte Erkundigung von einem in der Nähe dieser Gegend wohnenden Landwirth, hörte er, dass dort alles Haidekraut im Feuer zu stehen geschienen habe, und dass zugleich eine mehrere Faden dicke Wassersäule über die Höhen am Thale gezogen sey.

Diese Erscheinung, deren Schilderung man mehr belehrend wünschen möchte, als sie hier gegeben ist, dürste wohl mehr zu den rein elektrischen, zu den Gewittern, Wasserhosen u. s. w. gehören, als zu den Feuerkugeln, welche mit den Sternschnuppen in eine Klasse gesetzt werden.

1829. 26. September kurz vor Mitternacht wurde eine Feuerkugel zugleich in Bremen und in Düsseldorf gesehen. In Bremen sah man sie fast senkrecht auf den Horizont zustürzen; sie erlosch ohne Geräusch über α Aquilae, und ein heller milchfarbener Lichtstreif oder Schweif blieb noch über 6 Minuten lang sichtbar, der das Ansehen hatte, wie ein zu dem eben genannten Sterne gehörender Cometenschweif; der untere Theil nahe bei α, etwa bei φ aufhörend, der obere Theil reichte noch über z Sagittar. hinaus, so daß die Länge 5 Grade betrug. In Düsseldorf sah man das Meteor ungefähr 13 Minuten vor Mitternacht, ebenfalls mit dem 8 Minuten nachbleibenden Schweif; dieser zeigte sich anfangs gerade, dann bogenförmig.

Olbers berechnet aus den an beiden Orten gemachten Beobachtungen die senkrechte Höhe des Meteors an der Stelle, wo es erlosch, zwischen 12 und 13 geographische Meilen, seinen Durchmesser ungefähr 115 Toisen und den Schweif gegen 230 Toisen. Der Schweif erschien ihm nicht hohl, wie der bei dem Meteore vom 23. October 1805. — Schumacher, Astronomische Nachrichten, No. 169 und 176.

1830. März 14. Zu Freiburg (im Breisgau?) entstand zwischen 8 und 9 Uhr Abends bei reinem gestirnten Himmel und schwachem Ostwinde plötzlich eine Helle, die die Gegend umher erleuchtete, und von einem Meteor herrührte, das zu den seltenern gehört. sich in der Lust eine Feuerkugel, die in der Richtung von SO. nach NW. mit weißem blendenden Glanze in höchster Schnelligkeit dahinfuhr, und ihren ganzen Weg mit einem rothen sprühenden Funkenschweise bezeichnete. Sie war im Durchmesser drei Viertel so groß als der volle Mond, schien in der Höhe der höchsten Wolken zu schweben, und ihr fast horizontaler Lauf senkte sich deutlich der Erde zu, bis sie endlich mit einem stärkeren Schimmer unter Sprühen rother Funken erlosch. Die ganze Erscheinung dauerte kaum 4 Secunden, und muß ihrer Höhe und Stärke nach weit umher bemerkbar gewesen seyn. — Preuss. Staatszeitung, 1830, No. 87, Beil. S. 623.

1830. December 6. Bei Minden sahen Abends zwei junge Männer sich plötzlich von einem hellen Feuer umgeben, das, knisternd und flackernd, mit Strahlen, deren manche Armes Dicke und Länge hatten, sich dicht an ihre Kleider legte, eben so die nahe stehenden Baume umgab, und über diese hinauf in die Lust reichte. hatten kein besonderes Geräusch beim Entstehen der Erscheinung bemerkt, fühlten auch keine Unbequemlichkeit, außer einem Kribbeln im Gesichte und einem Emporsträuben der Haare, als ob sie ausgerissen würden. Die Dauer der Erscheinung wird nach dem Wege der Beobachter längs dreier Bäume an der Chausse angegeben, und da diese ungefähr 24 Fuss von einander abstehen, auf eine halbe Minute geschätzt. Plötzlich traten sie aus dem Feuer heraus, und es war verschwunden. Lichterscheinung war von Anderen in dem Dorfe (Dützen, 100 Schritt von der Erscheinung) bemerkt, und für den Brand eines in der Richtung desselben stehenden Hau-

ses gehalten worden. Auch auf dem Bückeburger Kins, eine halbe Meile östlich von Minden, und fast 1 Meile von Dützen, hatte man den Schein bemerkt. Es sollen an demselben Abende in mehreren Gegenden Lichterscheinungen bemerkt worden seyn. — Preuss. Staatsz. 1830, No. 354, Beil. S. 2760. — Dorfzeitung, 1830, No. 240. p. 960, und 1831, No. 3 S. 11. — Dass diese Erscheinung eine ganz elektrische gewesen ist, eine Art von St. Elmsfeuer von außerordentlicher Stärke, möchte wohl außer Zweifel seyn, das besonders Merkwürdige davon ist theils die Jahreszeit, in welcher sie sich ereignet hat, theils der Umstand, dass sie nur einen beschränkten Raum traf; da die Erscheinungen des Elmsfeuers gewöhnlich auf einem weiten unter den Gewitterwolken hin verbreiteten Raum sichtbar sind. Von der Beschassenheit der Atmosphäre enthalten die Berichte über diese Begebenheit Nichts; man kann daher die Umstände nicht beurtheilen, welche eine so hestige elektrische Quasten-. Ausströmung an einem Punkte der Erdfläche veranlasst baben können. In Thüringen war am 6., und die Tage vor und nachher viel stark feuchtender Nebel, und das Thermometer hielt sich 1 bis 2 Grade über dem Gesrierpunkte.

1830. December 12. bis 13. Bei Ideiligenstadt auf dem Eichsfelde in einem etwas sumpfigen Wiesenthale wurden in dieser Nacht in kurzer Zeit an 40 Feuerkugeln bemerkt, welche beim Entstehen einen Blitz verbreiteten, sich mit einem zischenden Geräusch südöstlich bewegten, sich öfters durchkreuzten und beim Niederfallen den Schein eines Sterns von sich gaben. Mehrere derselben verbreiteten beim Zerstieben Regenbogenfarben.

— Preuss. Staatsz. 1830, No. 354, Beil. S. 2760. — Dorfz. 1830, No. 240 p. 960.

1830. December 14. Gegen 8 Uhr Abends sah man zu Warschau an der Nordseite des Horizontes ein. Meteor, welches einem Brande so ähnlich war, dass man

die Sturmglocken lautete. Es dauerte ungefähr 5 Minuten. — Preuss. Staatsz. 1830, No. 351 S. 2718.

1831. Januar 1. Zu Storkyro, Wasalän in Finnland, zeigte sich Morgens im Osten eine Feuerkugel von ansehnlicher Größe und von ovaler Form, die den dunkeln Horizont plötzlich mit einem hellen Feuerschein beleuchtete. Das Meteor war von einem Brausen in der Lust begleitet, das etwa eine halbe Minute währte, und endete mit einem hestigen Knall, ähnlich einem Kanonenschus. — Preuß. Staatsz. 1831, No. 53. S. 433.

1831. Januar 28. Wurde zu Gotha Abends zwischen 8 und 9 Uhr eine Feuerkugel gesehen. Der Augenzeuge, von welchem ich diese Nachricht erhielt, ein angesehener Staatsdiener, gebildeter und glaubwürdiger Mann, machte mir davon folgende Beschreibung. Er befand sich in einer nach dem Residenzschlosse führenden Alleen, und wurde, ungeachtet der Vollmond am heiteren Himmel stand und die Erde mit Schnee bedeckt war, durch eine plötzlich vermehrte Hellung um ihn her, da der Boden ihm ganz feurig erschien, ausmerksam gemacht. Er sah darauf einen feurigen Körper mit feurigem Schweise am Himmel, ungefähr in der Richtung von Süd nach Nord, dicht unter dem Monde vorbeiziehen, und nach etwa 3 bis 4 Secunden zerspringen, so dass Funken umherzusprühen schienen, wobei besonders eine kleine Leuchtkugel sich von der größeren abzusondern schien. Licht dieses Körpers war viel glänzender als das des vollen Mondes, und so weiss, wie das weisseste bei künstlichen Feuerwerken vorkommende Licht. Von Geräusch wurde nichts vernommen.

1831. October 19. bis 20. 3 Uhr Morgens wurde zu Höpsigheim, im Würtembergischen Oberamte Marbach, bei völlig heiterem Himmel eine Feuerkugel beobrachtet. Sie war von der Größe des Vollmondes, wie dieser beim Aufgehen erscheint, zog, von NW. kommend, mit starkem Zischen, Funken um sich sprühend, und einen

glänzenden Schweif hinter sich lassend, auch östlich gelegene Zimmer, des Mondscheins ungeachtet, mit dem lebhaftesten Feuerglanze erhellend, gegen Südost weiter, und verschwand auf dieser Seite geräuschlos am Horizont. — Preuss. Staatsz. 1831, No. 301 S. 1623.

1831. November 26. Zu Sögel, im Arenbergischen, sah man 9½ Uhr Abends in Südwest eine Feuerkugel, die sich durch ihre wachsende und abnehmende Größe und Helle von den Sternen unterschied, dem Anscheine nach Funken sprühte, und nach einer Stunde (?), wechselsweise in die Höhe und herunter schwebend, mit einem elektrischen (?) Knall zersprang. — Dorfzeitung, 1831, S. 943.

IV. Krystallisirter wasserhaltiger kohlensaurer Kalk.

In einem Aufsatz, welcher den Zweck hat zu zeigen, dass man die Zuckermenge im Runkelrübensast durch die bei dessen Gährung entwickelten Alkoholmenge bestimmen könne (da dieser Sast nur, wenn er an der Lust verändert worden, Mannazucker, sonst aber bloß Rohrzucker enthält), macht Hr. Pelouze gelegentlich die Bemerkung, dass eine Zucker-Kalk-Auflösung nach 6 wöchentlichen Stehen an der Luft rhomboëdrische Krystalle absetzt, die aus 1 At. kohlens. Kalk und 5 At. Wasser bestehen, vom Wasser aber zersetzt werden (Ann. de chim. et de phys. T. 47 p. 420). — Ebenfalls rhomboëdrische, wie es scheint wasserfreie, Krystalle hat Hr. Zoéga bekanntlich dadurch erhalten, dass er ein Säckchen voll Aetzkalk in mit Aetzkalilauge vermischtes Kalkwasser hängt. Auf gleiche Weise hat er auch Krystalle von kohlensaurem Baryt und Strontian bekommen (Kastn. Arch. II. S. 17.).

V. Ueber die Verbindungen, welche durch die Einwirkung des Chlors auf Alkohol, Aether, ölbildendes Gas und Essiggeist entstehen; von Justus Liebig.

Die Bildung und Zusammensetzung des ölartigen Körpers, welcher durch die Einwirkung des Chlors auf Alkohol entsteht, hat neuerdings die Aufmerksamkeit mehrerer Chemiker beschäftigt.

Ich erwähne unter diesen nur der Arbeiten von Morin *) und Pfaff **), welche den Zweck hatten, diesen Gegenstand aufzuklären.

Bei diesen Arbeiten ist ein einziger Umstand die Ursache gewesen, dass der vorgesetzte Zweck nicht erreicht worden ist, auch nicht erreicht werden konnte; und diess war die Voraussetzung, auf deren Unwahrscheinlichkeit Berzelius vielsach hingewiesen hat, dass nämlich der Körper, welcher aus dem Alkohol entsteht, identisch sey mit demjenigen, den man erhält, wenn man Chlor und ölbildendes Gas zusammenbringt.

Schon wenn man die physischen Eigenschaften beider Körper vergleicht, ist es unmöglich über ihre chemische Verschiedenheit in Zweifel zu seyn; es giebt wohl kaum zwei Flüssigkeiten von größerer Unähnlichkeit.

Eben so darf man nur die physischen Eigenschaften des Oels vom ölbildenden Gase mit denen des ölartigen Körpers, der aus dem Aether durch die Einwirkung des Chlors entsteht, vergleichen, um die Unrichtigkeit von Morin's Schluss darzuthun, dass diese beiden unter sich und mit dem sogenannten schweren Salzäther identisch seyen.

^{*)} Diese Annalen, Bd. XIX (95) S. 61.

^{**)} Schweigger's Journ. Bd. XV S. 204.

Das reine Oel des ölbildenden Gases besitzt einen süfsen durchdringenden, angenehmen Geruch und einen ähnlichen Geschmack; es wird durch Waschen mit concentrirter Kalilauge nicht zersetzt, und man kann es, mit concentrirter Schwefelsäure gemengt, ohne die geringste Veränderung darüber abdestilliren.

Der sogenannte schwere Salzäther dagegen besitzt einen von dem Oel des ölbildenden Gases durchaus verschiedenen Geruch, sein Geschmack ist brennend, durchdringend campberartig, und er wird durch flüssiges Kalimit Leichtigkeit zersetzt; das Product dieser Zersetzung ist ein anderer ölartiger Körper und eine braune harzartige Materie, die mit dem Kali verbunden bleibt. Mit Schwefelsäure kalt vermischt, entwickelt er eine Menge Dampf von salzsaurem Gas; beim Erwärmen damit wird er schwarz, und die Schwefelsäure von ausgeschiedener Kohle gallertartig.

Das specifische Gewicht und der Siedpunkt sind ferner bei dem Oele ganz anders, wie bei dem sogenannten schweren Salzäther.

Im Verlaufe dieser Arbeit habe ich Gelegenheit diese Verschiedenheiten noch näher zu berühren; ich begnüge mich daher, hier einiger Producte zu erwähnen, welche verschiedene Chemiker bei der Bildung des schweren Salzäthers beobachtet haben. Thénard, und früher noch Berthollet (Mém. d'Arcueil, T. I p. 148 et 151), erwähnt der Bildung von Essigsäure. Pfaff hat (Schweigger-Seidel's Jahrbuch, Bd. LV S. 204) die Erzeugung des Essigäthers bei der Bildung des schweren Salzäthers Nach Gmelin (Lehrbuch) bildet sich, nachgewiesen. wenn schwerer Salzäther mit Chlor dem Lichte ausgesetzt wird, dem Geruch nach zu urtheilen, fester Chlor-Despretz betrachtet den schweren Salzkohlenstoff. äther als eine Verbindung von 1 Chlor mit 2 ölbildendem Gas. Robiquet und Colin haben die Verschiedenheit des Oels vom ölbildenden Gase von dem schweren Salzäther hervorgehoben; sie halten aber den letzteren Körper mit dem aus Aether unter denselben Umständen erzeugten öligen Körper für identisch.

Die irrigen und widersprechenden Ansichten, welche man über die Natur dieser Kürper und die Zersetzung des Alkohols überhaupt ausgesprochen hat, veranlaßten mich verschiedene Male, eine Untersuchung über diese Gegenstände aufzunehmen; allein die Mannigfaltigkeit der Producte, die ich entstehen sah, so wie vièlleicht der falsche Weg, den ich damals einschlug, waren Ursache, daß ich sie nicht weiter verfolgte. Mit dem Vorsatze, diese Vorgänge genauer kennen zu lernen, suchte ich mir vor Allen eine genaue Kenntniß derjenigen Körper zu verschaffen, die möglicherweise bei der complexen Wirkungsweise des Chlors, die sich theils als wasserstoffentziehend, theils als oxydirend zu erkennen giebt, entstehen konnten.

Nichts lag in dieser Hinsicht näher, als die Vermuthung, dass Döbereiner's Sauerstossäther hierbei eine Rolle spiele. Ich habe ferner eine Untersuchung des Oels vom ölbildenden Gase vorgenommen, und bin durch den Calcul, der sich auf die, wie man später sehen wird, durchaus unrichtigen Versuche über den Essiggeist von Mateucei stützte, veranlasst worden, auch diesen Körper unter den Producten des durch Chlor zersetzten Alkohols zu vermuthen. Auf diese Weise sind die solgenden Versuche über den Essiggeist entstanden.

Von diesen Untersuchungen erwähne ich vorläufig nur der über die Natur des Sauerstoffäthers, weil sie in dem Verlauf dieser Arbeit nicht mehr vorkommen werden.

Ueber den sogenannten Sawerstoffäther.

Die Art der Entstehung des Sauerstossäthers, seine Beschassenbeit und Zusammensetzung, so wie sie von Döbereiner angegeben worden ist, musste die Vermuthung rege machen, dass dieser Körper sehr leicht durch

die oxydirende Wirkung des Chlors auf den Alkohol entstehen könne, und dass er vielleicht in dem schweren Salzäther enthalten sey; eine Voraussetzung, die mir sehr wahrscheinlich vorkam, in welcher ich mich aber zu meinem Leidwesen betrogen fand.

Zur Darstellung desselben wurde, genau nach dem von Döbereiner angegebenen Verhältnis, absoluter Alkohol mit Schweselsäure und Braunstein vermischt und gelinde erwärmt; die sich entwickelnden slüchtigen Producte wurden durch eine sehr lange Glasröhre geleitet, und konnten vollkommen verdichtet werden. Bei der ersten Einwirkung der Wärme kam die Mischung plötzlich in's Sieden; es entwickelte sich eine Menge dicker, weiser Dämpse, die sich zu zwei Flüsigkeiten verdichteten, von der die eine, und zwar die an Quantität geringere, sich in Gestalt von schweren öligen Tropsen auf dem Boden sammelte.

Diese schwere Flüssigkeit, welche Döbereiner (Schweigg. Journal, Bd. 32 S. 269 und 270) schweren Sauerstoffäther nennt, hat derselbe einer Analyse, durch Verbrennung mit Kupferoxyd, unterworfen, und sie aus

Kohlenstoff 37,5 Wasserstoff 6,95 Sauerstoff 55,55

zusammengesetzt gefunden.

Bekanntlich hat Gay-Lussac die Versuche von Döbereiner wiederholt, und aus den seinigen den Schluß gezogen, daß dasjenige, was Döbereiner schweren Sauerstoffäther nennt, nichts weiter als das längst gekannte Weinöl sey.

Döbereiner hat diesen Schluss für unrichtig erklärt, und die Eigenthümlichkeit dieses Körpers durch weitere Versuche zu bestätigen gesucht.

Bei den Analysen organischer Substanzen wird der Sauerstoff, wie man weiss, nicht direct bestimmt, sondern das an den bestimmbaren Elementen Fehlende wird meistens als Sauerstoff in Rechnung gebracht.

Auf dieselbe Weise hat es nun Döbereiner bei seiner Analyse des Sauerstoffäthers gehalten, da er in diesem Körper, auch wenn er geglaubt hätte, dass es Weinölsey, damals keine Schweselsäure vermuthen konnte.

Jetzt aber, wo diese Thatsache, dass nämlich das Weinöl Schweselsäure enthält, außer allem Zweisel ist, läst sich die Frage, ob der schwere Sauerstossäther Weinölsey oder nicht, sehr leicht entscheiden.

Vergleicht man in der That die Analyse des Sauerstoffäthers mit der des Weinöls, so findet man in beiden eine überraschende Aehnlichkeit. In dem ersteren hat nämlich Döbereiner 55,55 Sauerstoff gefunden, und in dem letzteren sind genau 55,614 Schwefelsäure nach gewiesen worden. Diess ist schon ein Beweis für die Richtigkeit von Gay-Lussac's Versuchen; ein anderer Beweis, welcher diese außer allen Zweisel setzt, ist der, dass wenn der sogenannte schwere Sauerstoffäther mit Wasser und kohlensaurem Baryt digerirt wird, er völlig verschwindet, und man eine Menge sehr wohl charakterisirten weinschweselsauren Baryt erhält.

Auch ist der Geruch und Geschmack des sogenannten schweren Sauerstoffäthers unverkennbar der nämliche, wie der des Weinöls.

In einer andern Mittheilung (Schweigg. Journal, Bd. 34 S. 124) bemerkt Döbereiner, dass man

»als Product der Destillation von Alkohol, Schwefelsäure und Braunstein erhalte: 1) schweren Sauerstoffäther, 2) eine aus Wasser, Essigsäure und etwas Alkohol bestehende Flüssigkeit. Beide werden von einander gesondert; unterwirft man den schweren Sauerstoffäther der Destillation, so erhält man als Product eine neue Flüssigkeit, den sogenannten leichten Sauerstoffäther.«

Leider hat uns Döbereiner über die Eigenschaf-

ten dieses neuen Aethers im Dunkeln gelassen; denn aufser dem Geruch ist weder der Siedpunkt, das specifische Gewicht, noch sonst eine Charakteristik von ihm angegeben worden. Diess ist nun sehr schlimm; denn wenn Döbereiner die Unbefangenheit und Wahrheitsliebe nicht besässe, die ihn so sehr auszeichnet, so würde die Entscheidung dieses Gegenstandes nie zu Ende gebracht werden können, indem er gerade durch die Nichtangabe der Eigenschaften der von ihm entdeckten Körper sich den unrechtmässigen Vortheil vorbehalten hätte, sagen zu können, dass man den Körper, den er meint, nicht in Händen gehabt habe.

In einer späteren Notiz (Schweigg. Journ., Bd. 38 S. 327) beschreibt Döbereiner eine neue Eigenschaft des Sauerstoffäthers, und zwar in der Absicht, die Eigenthümlichkeit desselben darzuthun; er lässt aber dabei in völliger Ungewisheit, ob sie dem schweren oder leichten Sauerstoffäther angehört:

»Wenn man nämlich die Flüssigkeit, die über dem schweren ölartigen Körper schwimmt, mit einer Auflösung von Kali in Weingeist vermischt und dem Sonnenlicht preis giebt oder zum Sieden erhitzt, so wird sie in ein braungelbes Harz verwandelt, welches sich beim Vermischen der Flüssigkeit mit Wasser ausscheidet; eine Erscheinung, die weder das Weinöl, noch der Schweseläther bei gleicher Behandlung zeigt.«

Ich wiederhole es, das Döbereiner diesen Versuch weder mit dem leichten noch schweren Sauerstoffäther, sondern mit der, Alkohol und Essigsäure enthaltenden Flüssigkeit angestellt hat, welche über dem sogenannten schweren Sauerstoffäther schwimmt.

Ich habe kaum nöthig zu bemerken, dass der angeführte Versuch, angestellt mit dem sogenannten schweren Sauerstossäther, von welchem es bewiesen ist, dass er schweselsäurehaltiges Weinöl ist, kein anderes Resultat liesert, als was sich voraussehen lässt. Ich habe die Flüssigkeit, die über dem Weinöl schwimmt, über eine große Menge Chlorcalcium abgezogen. Beim Hinzufügen von Wasser zu dem Destillate schied sich eine leichte ätherartige Flüssigkeit ab, die zwar anfangs den Geruch und Geschmack des Schweseläthers nicht besaß, die aber beide, so wie die übrigen Eigenschasten dieses Körpers erhielt, als das Waschen vervielsältigt wurde.

Diese leichte ätherartige Flüssigkeit, welche, wie bemerkt, unverkennbar Schweseläther war, zeigte sich auch noch darin als solcher, dass sie durch Kali weder im Sonnenlicht, noch in der Wärme in die braune harzige Substanz verwandelt wurde. Man kann demnach nicht zweiselhast darüber seyn, dass weder der leichte, noch der schwere Sauerstossäther als solche existiren; dessen ungeachtet ist die Erzeugung des harzartigen Körpers eine Thatsache, allein sie gehört nicht den Körpern an, zu deren Charakteristik sie Döbereiner benutzt hat.

Die Flüssigkeit nämlich, welche über dem Weinölschwimmt, und aus welcher der Schwefeläther geschieden worden ist, reagirt sauer, und enthält eine flüchtige Substanz von höchst unangenehmen Geruch, der noch mehr hervortritt, wenn man eine Auflösung von Kali zusetzt. Auch ist dieser Körper in dem Wasser enthalten, über welchem der abgeschiedene Aether schwimmt, und mit dem man denselben gewaschen hat.

Mit Kali erwärmt, schlägt sich, durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure und Wasser, ein harzähnlicher Körper in bräunlichen Flocken nieder.

Diese slüchtige Substanz, von welcher wir nichts kennen, als den Geruch und das erwähnte Zersetzungsproduct, könnte man nur mit Unrecht den so charakteristischen Namen Sauerstossäther geben.

Döbereiner hat die Bildung dieses Körpers auch beobachtet, als er Weingeist mit Platinschwarz und Sauerstoff in Berührung brachte. In meinen Versuchen über das Platinschwarz *) ist mir ebenfalls die Erzeugung desselben sehr ausfallend gewesen, ich habe damals der Erfahrung Döbereiner's nicht erwähnt, weil mir seine
Versuche entgangen waren.

Wenn man den unangenehmen, erstickenden und dabei nicht scharfen Geruch dieser Substanz, so wie ihre saure Reaction mit den Eigenschaften der durch die langsame Verbrennung des Aethers und Weingeistes gebildeten Aether- oder Lampensäure vergleicht, so ist die Aehnlichkeit zwischen beiden so auffallend, dass man leicht geneigt ist, sie für identisch zu halten. In jedem Fall bedarf diese Substanz, wenn sie neu seyn sollte, was ich nicht glaube, einer ausführlicheren Untersuchung.

Wirkung des Chlors auf Alkohol.

Wenn man Chlorgas durch Alkohol leitet, so scheidet sich bekanntlich nach einiger Zeit eine schwere ölartige Flüssigkeit ab, von welcher man noch mehr erhält, wenn man die darüberstehende Flüssigkeit mit Wasser vermischt.

Dieser ölartige Körper vermindert sich an Quantität außerordentlich, wenn man die darüberstehende Flüssigkeit mit Wasser wiederholt schüttelt.

Dasjenige, was hier zurückbleibt und sich im Wasser nicht mehr aufzulösen scheint, bezeichnet man gewöhnlich mit dem Namen: schwerer Salzäther.

Man erhält diesen Körper sogleich in der Beschaffenheit, in welcher er hier beschrieben worden ist, wenn Weingeist, Schwefelsäure, Braunstein und Kochsalz zusammen destillirt werden. Die Menge, welche hier erhalten wird, ist im Verhältnis der angewendeten Materialien sehr gering.

Bei der Absorption des Chlors durch den Alkohol bemerkt man, dass sie anfangs rasch und unter Erwärmung vor sich geht; sie nimmt aber ab, nach Massgabe

*) Diese Annalen, Bd. XVII (93) S. 101.

als sich die Flüssigkeit mit Salzsäure sättigt, welche durch die Einwirkung des Chlors gebildet wird, und ist sie in der That damit gesättigt, so hört die Absorption des Chlors ganz auf; die Flüssigkeit nimmt alsdann eine gelbe oder grasgrüne Farbe an.

Man bemerkt ferner, dass, wenn man einen reineren Alkohol nimmt, die Menge der sich abscheidenden öligen Substanz geringer wird; diese verändert sich in dem Grade, dass wenn absoluter Alkohol genommen und das Chlor vorher durch eine Röhre mit Chlorcalcium geleitet worden ist, man durchaus keine Scheidung in der Flüssigkeit bemerkt.

Man sieht leicht, dass diese Abscheidung darauf beruht, dass das mit salzsaurem Gas gesättigte Wasser des Alkohols von dem neugebildeten Producte sich trennt, indem es darin unauflöslich ist.

Selbst wenn der Alkohol so weit mit Chlor gesättigt ist, dass er sich färbt, so ist die Zersetzung desselben noch lange nicht beendigt.

Wenn man diese gelb oder grün gefärbte Flüssigkeit gelinde erwärmt, so entfärbt sie sich sogleich und
kommt zuweilen plötzlich in heftiges Sieden; diess dauert
einige Augenblicke, es entwickelt sich dabei eine Menge
von salzsaurem Gas und eine beträchtliche Menge von
leichtem Salzäther, der sich durch Eis verdichten läst.
Wenn man nun so lange erhitzt hat, bis sich keine gasförmige Salzsäure mehr entbindet, so nimmt alsdann die
Flüssigkeit eine große Menge Chlor wieder auf, und es
bildet sich, aus Neue eine entsprechende Menge Salzsäure, diess geht so lange fort, bis sie wieder mit Salzsäure gesättigt ist, alsdann hört die Absorption des Chlors
wieder auf, und es tritt gelbe oder grüne Färbung ein;
erhitzt man nun die Flüssigkeit aus Neue, so wiederholen sich dieselben Erscheinungen.

Es ist klar, dass die Operation sehr vereinsacht wird, wenn man den Alkohol bei dem Hindurchleiten von Chlor stets heiss erhält; es geht ferner daraus hervor, dass man bis jetzt noch keine vollständige Zersetzung des Alkohols erreicht hat, denn sie ist nie bis zu dem Punkte getrieben worden, wo die Salzsäurebildung aufhörte.

Ich werde in dem Folgenden zu zeigen suchen, dass bei einer vollkommenen Zersetzung des Alkohols das Chlor den Wasserstoff desselben abscheidet und an die Stelle desselben tritt; es entsteht eine Verbindung von Chlor, Kohlenstoff und Sauerstoff, welche ich, indem ich keinen zweckmäsigeren Namen weiss, vorläusig Chloral nenne. Dieser Name ist, wie man leicht ersieht, dem Worte Aethal nachgebildet.

Darstellung des Chloral.

Unsere gewöhnlichen Apparate, die Woulfischen Flaschen, zur Sättigung einer Flüssigkeit mit einem Gas, sind, wenn dieses nicht mit Begierde aufgenommen wird, höchst unvollkommen, wenigstens lässt sich mit ihnen der vorgesetzte Zweck nicht erreichen. Ich habe zu diesen Versuchen einen besonderen Apparat angewendet, welcher zu einer Menge von Versuchen höchst bequem ist; ich habe eine Zeichnung davon beigelegt, die ich nicht näher beschreibe, weil Jedermann sieht, auf welchem Grundsatz die Construction beruht *). Die weite Röhre hat etwa fünf Viertelzoll im Durchmesser, und fasst, ganz gefüllt, anderthalb Pfund Wasser. Die ursprüngliche Idee, lange Röhren zur Absorption von Gasen durch Flüssigkeiten anzuwenden, gehört, wie man weiss, Gay-Lussac an.

Man füllt die weite Röhre etwa zur Hälfte mit absolutem Alkohol, und zwar mittelst der geradausstehenden Röhre, die so weit seyn mus, dass man einen Korkstöpsel bequem darin befestigen kann.

Man leitet durch den Alkohol Chlorgas, welches

^{*)} Die Zeichnung wird dem nächsten Heste dieser Annalen beigelegt werden.

vorher durch eine andere mit Chlorcalcium gefüllte Röhre ausgetrocknet wird; da er sich anfänglich stark erhitzt, so muß man die Röhre beständig abkühlen, indem man einen dünnen Wasserstrahl darauf fallen läßt, oder sie mit nassem Papier umgiebt, das man von Zeit zu Zeit wechselt.

Versäumt man im Anfange den Alkohol abzukühlen, so entsteht mit jeder Blase Chlorgas in der Flüssigkeit eine gelbrothe Flamme, und er wird durch Kohle, die sich absetzt, geschwärzt.

Wenn man bemerkt, dass sich die Absorption des Chlors vermindert, oder dass der Alkohol sich gelb färbt, so stellt man unter die geneigte weite Röhre einen kleinen Osen mit glühenden Kohlen, und fährt mit dem Hineinleiten des Chlors so lange fort, bis man an dem entgegengesetzten Ende des Apparates keine Salzsäure mehr entweichen sieht. Man nimmt zu diesem Ende das Gefäs mit Wasser hinweg, in welches die Röhre taucht. Man kann diess Gefäs überhaupt während des Verlauss der ganzen Operation nicht entbehren, weil die Menge der Salzsäure so groß ist, dass man sie, ohne der ganzen Umgebung höchst beschwerlich zu sallen, nicht in die Lust entweichen lassen dars:

Zuletzt, wenn die Salzsäureentbindung schwächer wird, muß man den Alkohol dem Siedepunkte beständig nahe halten. Man sieht in der Stellung des ganzen Apparates, daß die Dämpfe, welche sich beim Erhitzen der Röhre bilden, nicht verloren gehen; sie verdichten sich in dem oberen leeren Theil der weiten und in der kleineren Verbindungsröhre, und sließen zu der übrigen Flüssigkeit wieder zurück.

Um einen ungefähren Maasstab zu geben, wieviel Zeit dazu gehörte, um etwa acht Unzen Alkohol vollkommen zu zersetzen, erwähne ich noch, dass zur Beendigung des Versuchs in den kurzen Novembertagen 11 bis 13 Tage ersorderlich waren; während dieser Zeit wurde die Retorte, welche etwa zwei Pfund der Chlormischung fasste, acht bis zehn Mal gewechselt.

Unter den Producten, die bei der Zersetzung des Alkohols entweichen, habe ich durchaus nichts wie Salzsäure und leichten Salzäther bemerkt; weder Kohlensäure, noch Essigsäure, noch Essigäther konnten wahrgenommen werden.

Nach Maassabe als die Zersetzung des Alkohols vorschreitet, wird er immer consistenter, und sein Siedpunkt erhöht sich. Wenn man ihn zuletzt erkalten lässt, hat man eine schwere syrupdicke Flüssigkeit, welche nach einigen Tagen gänzlich zu einer weichen, sehr weissen Krystallmasse erstarrt. Diese Krystalle bestehen aus Chloral, in Verbindung mit Wasser, und gemengt mit geringen Quantitäten unzersetzten Alkohols und anhängender Salzsäure.

Um das Chloral von diesen Beimischungen abzuscheiden, erhitzt man die erwähnte krystallinische Masse bis zum völligen Schmelzen; sie wird alsdann mit dem 4 bis 6 fachen Volume Schwefelsäure gemengt und heftig zusammengeschüttelt. Das Chloral setzt sich über der Schwefelsäure in Gestalt eines farblosen und durchsichtigen Liquidums ab, welche Abscheidung durch gelindes Erwärmen der Schwefelsäure sehr erleichtert wird.

Man nimmt mit einer trocknen Pipette das Chloral von der Schweselsäure ab, und vermischt es aus's Neue mit dem drei- bis viersachen Volume derselben Säure.

Dås auf's Neue abgeschiedene Chloral wird alsdann über reinem Baryt rectificirt, oder über etwas Kalk, den man erst mit Wasser zu Hydrat gelöscht, und alsdann wieder heftig ausgeglüht hat. In diesem Zustande hat man das Chloral ziemlich rein; absolut rein ist es aber noch nicht, denn es enthält immer noch Spuren von Wasser und Alkohol, die man nur durch fortgesetzte Behandlung mit Schwefelsäure entfernen kann.

Bei dieser mechanischen Behandlung mit Schwefel-

säure geht keine Veränderung der Farbe vor sich, man bemerkt keine Schwärzung und keine Wärmeentwickelung.

Die Operationen, welche hier beschrieben worden sind, müssen in gut verschlossenen Gefäsen vorgenommen werden. Nimmt man dazu Schweselsäure, die etwas mehr Wasser enthält, als sie als Hydrat ausnimmt, so muss das sich abscheidende Chloral, sogleich nachdem es sich ausgehellt hat, abgenommen werden. Versäumt man diese Vorsicht, so sieht man auf einmal alles Chloral in eine weise, seste, im Wasser und Weingeist ganz unauslösliche Masse verwandelt, in welcher es alle seine Eigenschaften verloren hat. Man muss jedenfalls die Abscheidung so schnell als möglich vornehmen, wenn man über den Concentrationsgrad der Schweselsäure ungewiss ist.

Um zu sehen, ob durch die Wirkung des Chlors auf Alkohol noch andere Producte als die erwähnten gebildet werden, habe ich die Schweselsäure, welche zum Reinigen des Chlorals gedient hatte, genau untersucht; sie enthielt aber außer etwas Alkohol und Weinschweselsäure nichts, was dieser Voraussetzung entsprochen hätte. Mit kohlensaurem Baryt neutralisirt, erhielt man daraus eine geringe, aber sehr wohl krystallisirte Menge weinschweselsauren Baryts.

Eigenschaften des Chlorals.

Nach dem Vorhergehenden ist das Chloral eine wasserhelle Flüssigkeit, die sich fettig anfühlt und auf Papier Fettslecken macht, die aber sehr bald verschwinden. Sein specifisches Gewicht bei 18° C. ist 1,502; es siedet bei 94° C., und läst sich ohne Veränderung destilliren. Sein Geruch ist durchdringend, die Augen zu Thränen reizend, eigenthümlich. Geschmack besitzt es keinen, oder einen schrumpfenden, settigen; es löst sich in Wasser leicht in großer Menge und ohne Rückstand aus.

Lässt man einige Tropfen Chloral in Wasser fallen, so sinken sie sogleich in Gestalt einer öligen Flüssigkeit zu Boden. Erwärmt man das Wasser gelinde, so lösen sie sich sogleich auf. Diese Auslösung besitzt keinen hervorstechenden Geschmack, aber der unveränderte Geruch des Chlorals tritt sogleich hervor, wenn man die Auslösung erhitzt. Diese Flüssigkeit reagirt nicht sauer, und salpetersaures Silber zeigt kein Chlor darin an; auch wenn man die concentrirte wäßrige Auslösung des Chlorals mit Quecksilberoxyd kocht, bemerkt man weder Reduction noch sonst eine Veränderung. Diese Versuche beweisen, wie man aus den Zersetzungsproducten durch Alkalien sehen wird, dass das Chloral sich im Wasser ohne Zersetzung auslöst.

Ich habe so eben angeführt, dass das Chloral, im Wasser erwärmt, sich sogleich darin auslöst. Ganz andere Erscheinungen bemerkt man aber, wenn man umgekehrt zu Chloral sehr wenig Wasser schüttet. Das Chloral verbindet sich bei dem Schütteln sogleich damit, indem es sich stark erhitzt; einige Augenblicke darauf erstarrt die Mischung zu einer durchsichtigen weißen Krystallmasse.

Aus diesen Krystallen besteht die Verbindung, die man unmittelbar aus dem Alkohol durch Chlor erhält.

Bringt man einige Tropsen Chloral in ein offenes Glasgefäs, welches sonst trocken ist, aber gewöhnliche wasserhaltige atmosphärische Lust enthält, so sieht man die ganze innere Obersläche des Gesäses nach einigen Augenblicken mit unzähligen sternsörmigen Krystallisationen bedeckt, die sich nach allen Seiten hin durchkreuzen. Ist das Glas und die Lust vollkommen trocken, so bemerkt man diese Erscheinung nicht; diess beweist, dass der Sauerstoff der Lust hierbei keine Rolle spielt. Giesst man Wasser zu diesen Krystallen, so verwandeln sie sich augenblicklich in ölartige Tropsen, die sich beim Erhitzen auflösen; diese Auslösung enthält ganz unverändertes Chloral.

Das Wasser äußert aber auf das Chioral noch eine andere höchst merkwürdige Wirkung. Wenn man nämlich Chloral mit so viel Wasser vermischt; daß es zu der erwähnten krystallinischen Masse erstarrt. ist, und man lässt diese Masse einige Tage stehen, und setzt alsdann noch mehr Wasser hinzu, so merwandeln sich diese Krystalle in einen weißen sockigen Körper, der im Wasser ganz unauslöslich ist.

Wenn das Chloral nicht sehr zein ist, so trübt es sich nach einigen Tagen weislich; der weiße Kürper, der sich daraus absetzt, ist der nämliche, dessen ich so eben erwähnt habe, und auf den ich später ausführlicher zurückkommen werde.

Das Chloral verbindet sich mit Jod, Brom, Phosphor und Schwesel; es löst diese Körper, besonders in der Wärme, leicht auf, das Jod mit prächtiger Purpurfarbe.

Die wasserfreien Metalloxyde haben auf das Chloral-keine bemerkbare Wirkung; man kann es über Kupfer-oxyd, Braunstein, Quecksilberoxyd ohne Veränderung abdestilliren. Auf dieselbe Weise verhalten sich wasserfreier Kalk, Baryt und Strontian. Bei diesen drei letzten Körpern findet aber nur dann keine Einwirkung statt, wenn dieselben wasserfrei sind, und, wenn man Chloral über sie abdestillirt, sie von dieser Flüssigkeit ganz bedeckt werden. In dem Dampfe des Chlorals, selbst nur bis zur Temperatur des siedenden Wassers erhitzt, bringen sie, trocken, hingegen sogleich eine Zersetzung hervor.

Wenn man Dämpfe von Chloral über erhitzten wasserfreien Kalk oder Baryt leitet, so werden diese Oxyde
sogleich glühend; es entwickelt sich Kohlenoxydgas, und
sie werden in ein Chlormetall verwandelt, welches won
einer feinen leichten Kohle durchzogen ist. Zuweilen
ereignete sich, dass bei Rectificationen von Chloral über
Kalk oder Baryt, in dem Augenblick, wo der Bückstand
anfing trocken zu werden, die ganze Masse sich in dem

17000

Annal. d. Physik. Bd. 100. St. 2. J. 1832. St. 2.

Grade erhitzte, das das Gefäs bei Tage rothglühend wurde, und in diesem Zustande ziemlich lange Zeit blieb.

Leitet man Dämpfe von Chloral über glühendes Eisen oder Kupfer, so werden diese Metalle zum Theil in Chlormetalle verwandelt; man findet sie mit einer Schicht von einer glänzenden porösen Kohle bedeckt, und es entwickelt sich dabei Kohlenoxydgas.

Obgleich die alkalischen Basen im wasserfreien Zustande nur dann eine zersetzende Wirkung auf das Chlorai ausüben, wenn sie erwärmt werden, und auf den Dampf desselben wirken, so ist dieses Verhalten durchaus ein anderes, so wie Wasser hinzukommt. Diese alkalischen Oxyde zersetzen, als Hydrate oder im Wasser aufgelöst, das Chloral mit der großsten Leichtigkeit und water Entwicklung von Wärme. Man bemerkt bei dieser Zersetzung, dass sich auf der Oberstäche oder auf dem Boden der Flüssigkeit ein ölartiger Körper von süfeem, durchdringendem, angenehmen Geruch abscheidet, dass ein Theil der Base in Chlormetall verwandelt, und ein anderer durch eine organische Säure neutralisirt worden ist. Man beobachtet hierbei keine Farbenveränderung oder sonst eine Erscheinung, die auf ein drittes Product schließen ließe, namentlich bemerkt man keine Gasentwicklung.

Um gewiss zu seyn, das sich bei dieser Zersetzung keine Kohlensäure erzeuge, habe ich in klares Barytwasser Chloral gebracht und erhitzt. Es traten die erwähnten Erscheinungen ein, aber die Flüssigkeit blieb vollkommen klar und durchsichtig, und ich überzeugte mich nach Beendigung des Versuches, dass noch eine große Menge ätzender Baryt im Ueberschus vorhanden war.

Die ölartige Flüssigkeit, welche so eben als Zersetzungsproduct des Chlorals durch wäßrige Alkalien angeführt wurde, ist eine neue Verbindung von Chlor mit Kohlenstoff, und die erzeugte organische Säure ist Ameisensäure.

Um die Zusammensetzung des Chlorals, so wie sie die Elementar-Analyse angab, durch seine Zersetzungsproducte controliren zu können, war es unumgänglich nöthig, zuerst die Untersuchung des neuen Körpers vorzunehmen.

Chlorkohlenstoff.

Man erhält diese neue Verbindung, wenn man Chloral mit ätzenden Alkalien, Kalkmilch oder Barytwasser in Ueberschuss vermischt und das Gemenge destillirt. Als Destillat erhält man eine bedeutende Portion des neuen Chlorkohlenstoffs in Gestalt einer wasserhellen, schweren, klaren Flüssigkeit. Man schüttelt sie einige Male mit frischem Wasser, und setzt, nachdem man den größten Theil des Wassers abgenommen hat, das sechs bis achtsche Volumen Schweselsäure zu, und destillirt den Chlorkohlenstoff im Wasserbade und in einem ganz trocknen Apparate über. Man bekommt ihn auf diese Weise sogleich rein und wasserfrei.

Ich habe gesunden, dass man sich diesen Körper leicht und in großer Menge verschaffen kann, wenn man sehr verdünnten Weingeist mit chlorigsaurem Kalk destillirt. Auf ein Pfund chlorigsauren Kalks und drei Pfund Wasser nimmt man zwei bis drei Unzen Weingeist. Da die Masse bei der Destillation sich aufbläht, so muß man eine geräumige Retorte wählen; man erhält ein dem Alkohol gleiches Gewicht an Chlorkohlenstoff.

Man kann ihn ebenfalls und in großer Menge erhalten, wenn man Essiggeist mit chlorigsaurem Kalk unter denselben Umständen behandelt. Auch kann er aus dem gewöhnlichen schweren Salzäther gewonnen werden, wenn man diesen mit einer weingeistigen Auflösung von Kali, und alsdann mit viel Wasser vermischt.

Die Entstehung dieses Körpers aus dem Chloral war für mich anfänglich eine Quelle unzähliger Schwierigkeiten; denn seine Aehnlichkeit mit dem Oel des ölbildenden Gases ist so groß, daß eine oberstächliche Vergleichung beide für identisch halten musste, und, wiewohl das Chloral, zusolge seiner Elementar-Analyse, keinen Wasserstoff enthält, schien dessen ungeachtet ein Zersetzungsproduct aus ihm hervorzugehen, welches, wie man weiß, reich an Wasserstoff ist. Eine nähere Untersuchung bewies aber bald, daß dieser für das Oel des ölbildenden Gases gehaltene Körper keinen Wasserstoff enthält.

Der Geruch und die äußere Beschassenheit des Chlorkohlenstosse stimmen genau mit den Eigenschasten des Oels der holländischen Chemiker überein; allein er besitzt ein größeres specisisches Gewicht, und sein Siedpunkt ist bedeutend niedriger.

Sein specifisches Gewicht ist 1,480 bei 18° C., und er siedet, unter einem Lustdruck von 27" 7", bei 60°,8 C. Das Oel der Holländer hat dagegen, wie bekannt, bei 7° ein specifisches Gewicht von 1,2201, und es siedet, nach Colin und Robiquet, bei 66°,7, nach Despretz gar erst bei 85°,85 C.

Dieser Chlorkohlenstoff lässt sich nicht entzünden, und wenn man einen damit beseuchteten Glasstab in die Weingeistslamme hält, bemerkt man eine trübe, dunkelgelbe, russige Flamme.

Das Oel des ölbildenden Gases entzündet sich unter denselben Umständen sehr leicht, und brennt mit einer großen leuchtenden Flamme, deren unterer Saum stets grün gefärbt ist.

Ungeachtet ich mich nun von der Verschiedenheit dieses Körpers von dem Oel des ölbildenden Gases überzeugt hatte, hielt ich es immer noch für wahrscheinlich, daßs er dem Letzteren in seiner Zusammensetzung ähnlich sey. Man hält gewöhnlich das Oel des ölbildenden Gases für eine Verbindung von 1 Vol. Chlor mit 1 Vol. ölbildenden Gases; ich habe in diesem Chlorkohlenstoff eine Ver-

bindung von 2 Atomen Chlor und 1 Atom Kohlenwasserstoff vermuthet.

*

Die folgenden Versuche lassen aber über seine wahre Natur keinen Zweifel übrig.

Treibt man die Dämpfe dieses Körpers über glühendes metallisches Eisen oder Kupfer, so wird er vollkommen zersetzt, man erhält Chlormetalle, die mit Kohle umgeben sind, aber sonst keine gasförmige brennbare Substanz. Leitet man seine Dämpfe durch eine mäßig glühende Glasröhre, so erhält man von 2 Grm. der Substanz 7 C. C. eines Gases, das theils von Wasser verschluckt wurde; der Rest, welcher 3 C. C. betrug, ließ sich entzünden und brannte mit grüner Flamme. Diese äußerst geringe Menge Gas läßt sich nur von Feuchtigkeit herleiten, welche entweder dem Glase oder der Flüssigkeit anhing.

Die innere Obersläche der Glassöhre war schwarz und mit einer Menge von langen sederartigen Krystallen bedeckt, welche, ihrem Geruch nach, die größte Aehnlichkeit mit sestem Chlorkoblenstoff hatten.

Leitet man die Dämpse dieses Körpers über glühenden Kalk oder Baryt, so werden diese Oxyde in Chlormetalle verwandelt; es setzt sich dabei Kohle ab, und es bildet sich ein koblensaures Metalloxyd. Wenn diese Zersetzung in mässiger Rothglühhitze vor sich geht, so erhält man keine Spur eines brennbaren Gases; bei einer höheren Temperatur erhält man Kohlenoxydgas, dessen Entstehung aber von der Einwirkung der Kohle auf den gebildeten kohlensauren Kalk bedingt ist. Man benutzte diese Ersahrung, um den Chlorgehalt auszumitteln.

1,425 Grm. Chlorkohlenstoff wurden in einem Glaskügelchen gewogen und auf den Boden einer zugeschmolzenen Glasröhre gebracht, so dass die offene Spitze des Kügelchens diesem Ende zugekehrt war. Die Röhre wurde alsdann mit reinem gebrannten Kalk in groben Stücken angefüllt, und dieser nach und nach in schwaches Glühen gebracht. Der Ort, wo das Kügelchen liegt, darf nur dann mit glühenden Kohlen umgeben werden, wenn das Kügelchen durch die darauf wirkende Wärme von der Flüssigkeit ganz entleert ist; überhaupt darf dieser Ort während der ganzen Operation nie so heiß werden, daß die Flüssigkeit in's Sieden kommt, weil in diesem Fall der größte Theil des Kalks aus der horizontalliegenden Röhre herausgeschleudert wird. Aller Kalk wurde alsdann in verdünnter Salpetersäure aufgelöst, die Auflösung von der Kohle abfiltrirt und mit salpetersaurem Silber gefällt. Die oben angegebenen 1,425 Grm. lieferten 5,113 Grm. Chlorsilber; dieß giebt für 100 Th. 88,58 Chlor.

In einem andern Versuche lieserten 2,105 Grm. Substanz 7,500 Grm. Chlorsilber, entsprechend 87,82 Proc. Chlor. Das Mittel beider Versuche gieht 88,18 Procent Chlor.

Zur Bestimmung des Kohlenstoffgehaltes wurden die Dämpse dieses Körpers über glühendes Kupseroxyd geleitet, und die gebildete Kohlensäure dem Raume nach bestimmt. Es läst sich dazu kein anderer Apparat anwenden, weil man nur sehr kleine Quantitäten der Verbrennung unterwersen kann; diese sindet nämlich hier nur an der Obersläche des Kupseroxyds statt, aber es bildet sich dabei eine große Quantität Chlorkupser, welches chmilzt, und die Einwirkung des tieser liegenden Kupseroxyds bei größeren Quantitäten verhindern würde.

Die Flüssigkeit wurde in Glaskügelchen eingeschlossen, und die Spitze derselben sogleich zugeschmolzen und gewogen; man schnitt sodann den Hals des Kügelchens 2 bis 3 Linien oberhalb der Flüssigkeit ab, und ließ es, die offene Spitze nach unten gekehrt, nebst der abgeschnittenen Spitze schnell auf den Boden der Verbrannungsröhre gleiten. Auf den Boden derselben war vorher eine kleine Quantität frisch ausgeglühtes Kupferoxyd gebracht worden. Meistens wurde die Flüssigkeit aus dem Kügelchen von dem Kupferoxyd sogleich wie von

einem Schwamm aufgesogen und entleert, was allen Unannehmlichkeiten während der Verbrennung vollkommen vorbeugt.

Die Röhre wurde sodann mit frischgeglühtem und wieder erkaltetem Kupferoxyd angefüllt; die Länge der Kupferoxydlage betrug 12 bis 16 Zoll. Man brachte alsdann das Kupferoxyd in's Glühen, während man das Ende, wo die Flüssigkeit war, mit einem Stück nassen Papiers umgab.

Sobald die Röhre der ganzen Länge nach glühte, nahm man dieses Papier hinweg, ohne aber das Ende eber mit glühenden Kohlen zu umgeben, als bis man keine Gasentwicklung, die sehr langsam vor sich gehen muß, mehr bemerkt.

Diese hier angesührten anscheinend unbedeutenden Vorsichtsmassregeln sind so nothwendig, dass diese Art von Analysen ohne ihre Berücksichtigung durchaus sehlerhaste Resultate liesern würde; ich habe sie bei den später anzusührenden Analysen des Chlorals und des Oels ebensalls ganz unentbehrlich gesunden. Man sieht, dass man hauptsächlich vermeiden muß, die Flüssigkeit in's Sieden zu bringen.

Es wurden folgende Resultate erhalten:

I.	0,3925	Grm.	lieferten	bei	80	1	u. 2	27‴,3	83,4	C. C.	-Gas
IL.	0,419	-	-	-	5	,6	- 2	28"	95 (-	~ `
III.	0,340	• .	-	•	6		- 5	28	74	-	. •
IV.	0,329	• '	•	-	5		- 5	28	71,5	· 	· • .

Nach diesen Analysen besteht dieser Chlorkohlenstoff aus:

	I.	II.	· III.	IV.
Kohlenstoff	. 11,174	12,1565	11,6523	11,73
Chlor	88,18	88,18	88,18	88,18
,	99,354	100,3365	99,8323	99,91

Bei den mit I. und II. bezeichneten Analysen wurde der Chlorkohlenstoff aus Chloral mit Aetzbaryt dargestellt. Der zur Analyse III. angewandte war durch Destillation von Weingeist mit chlorigsaurem Kalk, und der der vierten Analyse war vermittelst Essiggeist und chlorigsauren Kalk gewonnen worden.

In der II., III. und IV. Analyse habe ich, um der Abwesenheit des Wasserstoffs gewiß zu seyn, das Wasser vermittelst Chlorcalcium zu bestimmen gesucht. Bei der zweiten Analyse wurden 17 Milligrm., bei der dritten 18, und bei der vierten 16 Milligrm. Wasser erhalten. Dieselbe Menge Kupferoxyd, frisch ausgeglüht und wieder erkalten gelassen, lieferte aber unter denselben Umständen 15 Milligrm. Wasser. Wenn dieser Körper eine Verbindung von 2 Chlor mit 1 Kohlenwasserstoff wäre, so würde man auf 0,419 Grm. 87 bis 88 Milligrm. Wasser haben erhalten müssen; es sind in der That aber nur 2 Milligrm. erhalten worden, wenn man nämlich das hygroskopische Wasser von dem gefundenen abzieht.

Wenn man die gefundenen Resultate auf Atome berechnet, so ergiebt sich, dass dieser Körper zusammengesetzt seyn muss aus:

2	At.	Kohlenstoff	12,13
5	-	Chlor	87,87
	·	•	100,00.

Ich habe noch zu erwähnen, dass dieser Chlorkohlenstoff durch Kalium nicht zersetzt wird, ja man kann
ihn ohne Veränderung darüber abdestilliren. Indess überzieht sich das hineingebrachte Kalium dennoch mit einigen Gasbläschen, die beim Sieden zuzunehmen scheinen.
Es wurde ein Apparat vorgerichtet, um dieses Gas über
Wasser in einer graduirten Röhre aufzusangen. In der
That sammelten sich in der Röhre nach zwei bis drei
Tagen 13 C. C. Gas, welches sich als ein Gemenge von
reinem Wasserstoffgas mit Stickstoff auswies. Wurde
der Apparat mit ganz trocknem Queoksilber gesperrt, so
erhielt man selbst in acht Tagen nicht mehr als 0,007

Meter Gas, welches ebenfalls Wasserstoffgas war. Man sieht also, dass die Erzeugung des Wasserstoffgases von dem Wasserdamps herrührte, dessen Verbreitung in dem mit Wasser gesperrten Apparate nicht verhindert werden kann, und dass also dieser Chlorkohlenstoff nicht zersetzt wird.

In dem Dampf desselben erhitzt, entzündet sich aber das Kalium mit einer Explosion, es bildet sich Chlorkalium, und es wird Kohle abgesetzt.

Durch ätzende Alkalien wird er nicht zerlegt oder verändert. Man wird es sehr unnötbig finden, dass darüber noch besondere Versuche angestellt worden sind, da man weiss, dass er nur durch Hülse von diesen Körpern aus dem Chloral entsteht.

Weingeist und Aether lösen ihn leicht auf; aus der Auflösung in Weingeist wird er zum Theil durch Wasser niedergeschlagen. Er ist ferner ein Auflösungsmittel für Phosphor, Schwefel und Jod, welche Körper keine zersetzende Wirkung auf ihn ausüben.

Dieser flüssige Chlorkohlenstoff besitzt mit den analogen Verbindungen des Jods und Broms eine so große Aehnlichkeit in allen ihren Eigenschaften, daß ich eine gleiche Zusammensetzung dieser letzteren für sehr wahrscheinlich halte.

Ameisensäure.

Das andere Zersetzungsproduct des Chlorals durch ätzende Alkalien ist, wie ich erwähnt habe, eine organische Säure, welche in Vercindung der angewandten Base aufgelöst bleibt.

Wendet man zur Zersetzung des Chlorals Barythydrat an, so schlägt man den überschüssigen Baryt, nachdem der gebildete Chlorkohlenstoff durch Destillation entfernt ist, durch einen Strom Kohlensäure nieder, erhitzt die ganze Masse zum Sieden, um den aufgelösten kohlensauren Baryt abzuscheiden, filtrirt und dampft zur Krystallisation ab. Man erhält sehr wohl ausgebildete Krystalle, die mit Chlorbaryum gemengt sind.

Wenn man dieses Salz mit verdünnter Schwefelsäure destillirt, so erhält man eine saure Flüssigkeit, welche alle Eigenschaften der verdünnten Ameisensäure besitzt.

Wendet man etwas weniger Schweselsäure an, als zur vollständigen Zersetzung des Salzes gehört, so ist sie zugleich ganz frei von Salzsäure.

Erbitzt man diese saure Flüssigkeit mit rothem Quecksilberoxyd, so wird dieses sogleich unter hestigem Aufbrausen zu Metall reducirt. Sie bildet mit den Basen Salze, welche, mit concentrirter Schweselsäure erhitzt, reines Kohlenoxydgas liesern, ohne sich dabei zu schwärzen.

Ich muss bei der Charakteristik der Ameisensäure einige unrichtige Thatsachen berühren, die es nur deshalb werth sind, weil sie in einige vorzügliche Handbücher übergegangen sind.

» Löst man nämlich, nach Göbel, Quecksilberoxyd in wäsriger Ameisensäure auf, so erstarrt die klare Auflösung auf einmal zu einer glimmerartigen glänzenden Masse, indem sich das Oxydulsalz in zarten 4seitigen Säulen aus der Auflösung abscheidet. Diese Krystalle sind nach dem Trocknen grauschwarz, glänzend, sett anzusühlen; sie zerfallen beim Stoß in metallisches Quecksilber und Ameisensäure; sie lösen sich in warmem Wasser ohne Färbung. Doch setzt dieses bald alles Quecksilber als Oxydul und Oxyd ab, während reine Ameisensäure gelöst bleibt.«

Man muß nach dieser Beschreibung erstaunen, wenn man erfährt, daß dieses sogenannte ameisensaure Quecksilberoxydul nichts weiter als Calomel ist, der sich unter den angezeigten Umständen stets bildet, im Fall die Ameisensäure salzsäurehaltig ist.

Bei Anwendung von reiner Ameisensäure bemerkt man niemals die Bildung eines weißen Salzes, diese Erscheinung tritt aber sogleich ein, wenn man derselben etwas Salzsäure zusetzt.

Wendet man von dem Gehalt der Ameisensäure an Salzsäure den Blick auf die Analyse der Salze, die Göbel mit derselben dargestellt hat, so muß man billigerweise noch mehr über den bewundernswürdigen Grad von Genauigkeit erstaunen, in welchem diese Analysen mit der theoretischen Zusammensetzung übereinstimmen.

Ich habe erwähnt, dass die aus Barytsalz durch Destillation erhaltene Säure das Quecksilber reducirt, indem sie sich in Kohlensäure verwandelt.

Es ist klar, dass, wenn durch Zersetzung des Chlorals durch Alkalien noch eine andere organische Säure, z. B. Essigsäure, gebildet würde, diese, nach Zersetzung der Ameisensäure, an Quecksilberoxyd oder Oxydul gebunden zurückbleiben müste.

Allein die Flüssigkeit, welche zurückblieb, reagirte nicht sauer, und Schwefelalkalien zeigten darin keine Spur Quecksilber an. Nur in dem Fall, wo die Säure salzsäurehaltig war, enthielt die nach der Zersetzung der Ameisensäure rückbleibende Flüssigkeit höchst geringe Spuren von Sublimat.

Zusammensetzung des Chlorals.

Die Ausmittelung der Zusammensetzung des Chlorals bot eine große Menge von Schwierigkeiten dar, nicht in Bezug auf die Analyse an und für sich, denn diese läßt sich mit Beachtung der Vorsichtsmaßregeln, die ich bei der Analyse des Chlorkohlenstoß angegeben habe, leicht bewerkstelligen, sondern in Betreff der Aufgabe, die Zahlenresultate mit den Zersetzungsproducten und der theoretischen Zusammensetzung in Uebereinstimmung zu bringen. Dieß hing, wie man leicht erachten wird, lediglich mit der Reinheit des angewendeten Chlorals zusammen; allein diese Reinheit konnte durch kein anderes Mittel,

als durch die Analyse geprüft werden, so dass, wenn irgend eine Operation vorgenommen wurde, welche den Zweck hatte, das Chloral von Wasser, Alkohol oder anhängender Salzsäure zu befreien, erst die Analyse Aufschluss zn geben vermochte, ob dieser Zweck erreicht worden war oder nicht.

Das Chloral wurde, wie ich erwähnt habe, durch Waschen mit Schwefelsäure und Destillation über Baryt vom Wasser, Alkohol und anhängender Salzsäure befreit. Da die Analyse nicht befriedigend ausfiel, so musste die ganze Operation wiederholt werden. Durch das Waschen mit Schwefelsäure konnte die Salzsäure nicht entfernt werden, und es ist klar, dass es wohl durch Rectification über Kalk oder Baryt diesen Salzsäuregehalt verliert, dafür aber auch eine entsprechende Menge von neugebildetem Wasser aufnimmt, folglich nach der Rectification über Baryt und Kalk nochmals mit Schwefelsäure gewaschen und für sich rectificirt werden muß.

Auf diese Weise sind die folgenden Analysen entstanden, deren Unterschiede in dem eben Angeführten ihre Erklärung finden; sie sind in der Reihenfolge zusammengestellt, in der sie gemacht wurden.

- 0,315 Grm. lieferten bei 0° und 27" 4"',5 98 C. C. Gas I.
- 0,2915 -II. 27 4,5 89 0,5045 lieferten 1,461 Chlorsilber.
- III. 0,472 Grm. lieserten bei 6°,4 u. 27"7",3 158 C. C. Gas
- 6 ,4 27 8 ,5 120 IV. 0,360 1,037 Grm. lieferten 2,925 Chlorsilber.
- V. 0,341 Grm. liefert. b. 7° u. 28" 127 C. C. Kohlensäure

- 28 122

VI. 0,3265 0,947 lieferten 2,679 Chlorsilber.

Diese Resultate geben für 100 Theile folgende Zusammensetzung:

	· I. II.	III. IV.	V. VI.
Kohlenstoff	20,009	16,654	17,636
Chlor	69,863	71,269	69,569
Sauerstoff	10.128	12.050	12.795

Hiernach lassen sich mehrere Formeln aufstellen, welche die gefundenen Verhältnisse mit geringen Abweichungen wiedergeben. Die folgende, welche mit den Resultaten der beiden letzten Versuche am besten übereinstimmt, schien mir aus einem sogleich näher entwickelten Grunde den Vorzug zu verdienen.

			;	100 Th.
. 9	Atome	Kohle	687,933	18,37
12	,	Chlor,	2655,900	70,09
4	•	Sauerstoff	500,000	11,54
•	•		3843,833	100,00.

Wie bereits gesagt, hat das Chloral die Eigenschaft, dass es, wenn man es durch Alkalien zersetzt, unter Bildung eines Chlormetalls gänzlich in Chlorkohlenstoff und Ameisensäure zerfällt. Es war daher von Wichtigkeit zu erfahren, in welchem Verhältnisse der Chlorkohlenstoff zur Ameisensäure, oder, was dasselbe ist, das Chlormetall zu dem ameisensauren Salz gebildet wird.

Um dieses auszumitteln habe ich eine bestimmte Menge Chloral mit Aetzbaryt und Wasser gekocht, den überschüssigen Baryt durch einen Strom Kohlensäure entfernt, die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt, um den aufgelösten kohlensauren Baryt niederzuschlagen, und dann filtrirt. Nach dieser Behandlung blieb also in der Flüssigkeit Chlorbaryum und ameisensaures Baryt aufgelöst; sie wurde abgedampft, und der trockne Rückstand in einer Platinschale bis zur Zerstörung des organischen Salzes geglüht. Aus der geglühten Masse, die unveränderites Chlorbaryum und kohlensauren Baryt enthielt, wurde das erstere Salz mit Wasser ausgezogen und sein Gewicht bestimmt. Der rückbleibende kohlensaure Baryt wurde ebenfalls in Chlorbaryum verwandelt und auf dieselbe Weise bestimmt.

^{4,130} Grm. Chloral lieferte auf diese Art 1,355 Chlor-

baryum. Der Baryt des ameisensauren Baryts, chenfalls in Chlorbaryum verwandelt, betrug 2,920 Grm.

Das Chlor des Chlorbaryums verhält sich zu dem Chlor des Chlorals == 1:6, und die Menge des Baryums im Chlorbaryum zu dem im ameisensauren Baryt == 1:2,25.

Dieser Versuch, so wenig er auch auf strenge Genauigkeit Anspruch machen darf, indem das dazu verwendete Chloral nicht völlig rein war, scheint mir nichts destoweniger den Vorgang der Zersetzung des Chlorals und die Richtigkeit der gewählten Formel auf die solgende Weise zu bestätigen. Wenn man vom

Chloral = 12 Chlor + 9 Kohlenstoff + 4 Sauerst. abzieht Chlorkls!. = 10 - +4 -

so bleiben: 2 Chlor + 5 Kohlenstoff + 4 Sauerstoff.

Letztere geben, bei der Zersetzung durch Baryt, 1 Atom Chlorbaryum, und, indem zu dem vorhandenen Sauerstoff noch das eine Atom aus dem Baryt hinzutritt, 5 At. Kohlenoxyd, welche durch die Aufnahme von $2\frac{1}{2}$ Atomen Wasser in $2\frac{1}{2}$ At. Ameisensäure übergehen, und sich mit einer andern Portion Baryt verbinden. Dieser Theorie gemäß verbält sich das Chlor des Chlorbaryums zu dem Chlor des Chlorals =1:6, und das Baryum des Chlorbaryums zu dem im ameisensauren Baryt $=1:2\frac{1}{2}$.

Ich habe die Analysen des Chlorals in dem Grade vervielfältigt, dase die abweichenden Resultate mich noch jetzt
in Ungewisheit über die wahre Zusammensetzung lassen.
Die angeführte Formel habe ich nur deshalb vorgezogen,
weil das Verhalten des Chlorals sich durch keine andere
besriedigender entwickeln läst. Diese Ungewisheit ist
eine natürliche Folge von der Unmöglichkeit, das wahre
Atomgewicht dieser Körper mit Sicherhelt ausmitteln zu
können. Andere Wege der Analyse, welche die Zeit
und das Fortschreiten der Wissenschaften von selbst berbeiführen, werden diese Ungewisheit verringern.

In Beziehung auf die Bildung und Zusammensetzung

des Chlorals halte ich es für sehr wahrscheinlich, dass viele organische Körper sich wie der Weingeist zum Chlorverhalten werden. Ich habe schon früher (diese Annalen, Bd. XV S. 569 und 570) mich mit der Einwirkung des Chlors auf mehrere organische Säuren beschäftigt, und gefunden, das concentrirte Essigsäure unter diesen Umständen ein Zersetzungsproduct liefert, welches die Augen zu hestigem Thränen reizt. Hr. Dumas wurde dadurch veranlasst, von seiner Seite, Versuche über die Zersetzung der Essigsäure vermittelst Chlor anzustellen; er hat darauf die Bildung einer besonderen Saure, der Chloroxalsäure, beschrieben *). Was nun diesen Körper betrisst, von dessen Analyse uns Herr Dumas das Detail schuldig geblieben ist, so scheint es mir aus meinen eigenen Versuchen nicht zweiselhast zu seyn, dass ihm das eigentliche hier erzeugte Product entgangen ist, und dass er uns nur mit den Zersetzungsproducten dieses neuen Körpers bekannt gemacht hat.

Untersuchung des durch Zersetzung des Chlorals entstehenden weißen Körpers.

Ich habe erwähnt, dass beim Vermischen des Chlorals mit Wasser sich Wärme entwickelt, und dass es zuerst zu einem Hauswerk von Krystallen erstarrt, die auf weiteren Zusatz von Wasser sich in eine weise, slokkige Substanz verwandeln. Die Erzeugung dieses weisen Körpers scheint von besonderen Umständen abzuhängen. Ganz frisch bereitetes Chloral giebt beim Zusatz von Wasser diesen weisen Körper nicht immer. Läst man es aber einige Tage stehen, so bleibt die Bildung desselben nie aus.

Versetzt man Chloral mit weniger Wasser, als nöthig ist, um Krystallisation hervorzubringen, so erstarrt ein Theil davon nach einigen Tagen zu einer weißen, ganz festen Masse.

^{*)} Diese Annalen, Bd. XX S. 169.

Direct erhält man diesen weißen Körper, wenn man den mit Chlor gesättigten Alkohol mit concentrirter Schwefelsäure vermengt und einige Stunden in einem offenen Gefäße stehen läßt. Das abgeschiedene Chloral erstarrt in diesem Fall gänzlich zu einer weißen, festen, porcellanartigen Masse. Dieß giebt ein sicheres Mittel ab, um zu sehen, ob hei der Bereitung des Chlorals die Sättigung des Alkohols mit Chlor erreicht worden ist oder nicht. Man vermischt einen kleinen Theil des Alkohols mit dem drei bis vierfachen Gewichte Vitriolöl, und läßt es in einem offenen Glasröhrchen stehen; wird die Flüssigkeit, die über der Schweselsäure schwimmt, nach einigen Stunden nicht sest, so muß man mit dem Hineinleiten des Chlors noch fortsahren.

Nach diesen Versahrungsarten dargestellt, wird der weise Körper von überschüssigem Chloral und anhängender Schweselsäure durch anhaltendes Waschen mit heisem Wasser besreit, in welchem es nur in geringer Menge auslöslich ist.

Diese Substanz trocknet an der Luft zu einem blendend weißen Pulver aus, welches einen geringen, aber eigenthümlichen ätherartigen Geruch besitzt.

In kaltem Wasser, in siedendem Alkohol und Aether ist dieser Körper unauflöslich; er verslüchtigt sich an der Lust, wiewohl sehr langsam. Durch Salpetersäure wird er langsam und unter Ausbrausen zersetzt.

Mit concentrirter Schweselsäure vermischt und destillirt, geht eine klare, farblose Flüssigkeit über, welche alle Eigenschaften des Chlorals besitzt, aber nach mehreren Stunden oder Tagen wieder von selbst weis und sest wird. Bei dieser Destillation scheint aber ein kleiner Theil zersetzt zu werden, denn die Schweselsäure schwärzt sich, und das Destillat enthält freie Salzsäure. Ganz dieselbe Erscheinung bemerkt man, wenn Chloral, mit Schweselsäure gemengt, der Destillation unterworsen wird; die Schwärzung und Salzsäurebildung tritt aber nur

dann ein, wenn alles Chloral übergegangen ist, und scheint sich auf den Theil zu beschränken, den die Schwefelsäure aufgenommen batte.

Destillirt man den weißen Körper für sich, so erhält man ein dickslüssiges, dem Chloral ähnliches Product, welches nach einiger Zeit wieder weiß und fest wird.

In ätzenden Alkalien löst er sich leicht auf, er wird davon vollkommen zersetzt. Unter den Producten, welche hierhei entsteben, gehört Ameisensäure und Chlorkohlenstoff; allein ihre Bildung scheint nach Verhältniss der Concentration des Alkali's verschieden zu seyn. Beim Schmelzen mit Kalibydrat bemerkt man keinen Chlorkohlenstoff oder sehr wenig; statt dessen scheint sich ein anderer Körper zu erzeugen, der sich in dem Alkali mit bräunlicher Farbe auflöst. In dem Fall, wo sich bei seiner Zersetzung durch ätzende Alkalien Chlorkohlenstoff erzeugt, bleibt die Flüssigkeit klar und farblos.

Die Analyse ließ sich auf die gewöhnliche Art sehr leicht bewerkstelligen. Das Chlor wurde durch Glüben mit gebranntem Kalk, so wie bei den früheren Analysen, und der Wasserstoff und Kohlenstoff durch Verbrennung mit Kupferoxyd ausgemittelt:

0,500 Grm. lieferten 1,360 Chlorsilber = 67,102 Proc. 0,300 - b. 27" 7",5 u. 6° ,4 C. = 100,6 C. C. Gas

Das bei dieser Analyse rückbleibende Kupferoxyd in Salpetersaure aufgelöst und durch salpetersaures Silber gefällt, gab 0,820 Chlorsilber = 67,102 Chlor.

0,400 Grm. liefert. austerd. bei 7° u. 27",7 134 C. C. Gas.

Dieselbe Quantität gab in einer dritten Analyse das nämliche Resultat.

Bei den zwei letzten Analysen wurden bei jeder 0,042 Grm. Wasser erhalten == 10,5 Proc.

Der weisse Körper, der zu den beiden ersten Analysen verwendet wurde, war aus Chloral, welches weiss und trüb geworden war, durch Wasser erhalten worden. Bei der dritten war er aus dem durch Chlor zersetzten Annal d. Physik. B& 100. St. 2. J. 1832. St. 2.

Alkohol direct durch Vermischung desselben mit Schwefelsäure und Stehenlassen gewonnen.

Auf 100 Theile berechnet, erhält man:

 1.
 II. III.

 17,686
 17,603 Kohlenstoff

 67,102
 67,102 Chlor

 1,166
 1,166 Wasserstoff

 14,046
 14,129 Sauerstoff.

Diese Analysen lassen sich mit zwei Formeln in Uebereinstimmung bringen. Die Versuche, die ich zur Bewahrheitung der einen oder andern angestellt habe, waren nicht entscheidend genug, um einer davon den Vorzug zu geben.

Nach der Formel: Cl¹²C⁹O⁴+2OH², erhält man in 100 Theilen:

17,83 Kohlenstoff 66,91 Chlor 0,62 Wasserstoff 14,64 Sauerstoff.

Nach der Formel: Chl4 C3 O2 H2, erhält man:

17,280 C. 66,709

0,94

14,98.

Mit der ersteren stimmt der gefundene Wasserstoffgehalt nicht überein, denn dieser beträgt beinahe das Zweifache. Dieser Wasserstoffgehalt ist jedoch in allen Fällen geringer, als ihn die Analyse angiebt, denn zu dem erhaltenen Wasser ist noch das hygroscopische Wasser des Kupferoxyds hinzugekommen. Dieselbe Quantität Kupferoxyd auf dieselbe Weise wie bei einer organischen Analyse behandelt, lieferte 0,015 Grm. hygroscopisches Wasser.

Zieht man diese 15 Milligrm. von den erhaltenen 42 Milligrammen ab, so erhält man für 100 Theile 0,75 Wasserstoff (so wie 14,461 und 14,545 Sauerstoff). Diese Quantität Wasserstoff ist immer noch größer als die theoretische Zusammensetzung angiebt.

Wäre diese Formel für das Atomenverhältnis des weisen Körpers richtig, so wäre er als ein, wahrscheinlich den Krystallen isomerisches Hydrat des Chlorals mit 1 Atome Wasser zu betrachten.

Nach der zweiten Formel wäre die Bildung des weisen Körpers mit einer gänzlichen Zersetzung des Chlorals verknüpft. In der That rengirte das Chloral sauer, aus welchem er sich gebildet hatte; allein das Wasser, womit der weiße Körper gewaschen wird, besitzt oder erhält selbst eine saure Reaction, und verliert sie nicht, auch wenn das Waschen noch so lange fortgesetzt wird. Durch das Wasser scheint er demnach zersetzt zu werden; es ist aber auch möglich, daß ihm diese Reaction angehört.

Oel des ölbildenden Gases.

Ohne bei der bekannten Bereitungsart des Oels zu verweilen, bemerke ich blos, dass es durch trocknes Zusammenbringen von Chlor mit ölbildendem Gas dargestellt wurde. Man leitete das ölbildende Gas zuvor durch ein Gefäs, welches mit starker Kalilauge angefüllt war, um die beigemischte schweslige Säure hinwegzunehmen. Bei der Vereinigung beider Gasarten bemerkt man die Bildung von einer nicht unbeträchtlichen Menge Chlorwasserstossäure.

Ich babe früher (Geiger und Liebig's Magazin, Bd. XXXIV S. 49) einige Versuche über diesen Körper angestellt, und dabei gefunden, dass sich gleiche Volumina dieser Gase verdichten, so wie man es schon längst angenommen hatte; ich habe dabei bemerkt, dass das Wasser, über welchem die Verbindung vor sich ging, schwach sauer wird; ich habe damals die erzeugte Salzsäure dem Aetherdampf zugeschrieben, welcher das ölbildende Gas stets begleitet. Das Oel ist gelblich oder grün gefärbt; es ist aber in diesem Zustande nicht rein, sondern es enthält zwei Verbindungen, wovon die eine durch

heißes Wasser, durch Kali und Schweselsäure zersetzt wird, während die andere von diesen Substanzen keine Veränderung erleidet.

Wenn man dieses unreine Oef mit Wasser abwäscht, und dieses Wasser mit Kali erhitzt, so nimmt es eine bräunliche Farbe an, gerade so wie das Waschwasser des sogenannten schweren Salzäthers, nur ist die Farbe heller.

Durch Kali wird das ungereinigte Oel ebenfalls braun, durch Schweselsäure wird es schwarz und stößt Dämpse von Chlorwasserstossäure aus. Destilhrt man das unreine Oel mit viel Wasser, so verschwindet etwa der vierte Theil davon; das wäsrige Destillat enthält eine Menge freier Salzsäure und Essigäther, der ölige Körper, welcher überdestillirt, wird aber von Kali nicht weiter verändert. Ich habe den öligen Körper, so wie er durch Destillation des unreinen Oels mit Wasser gewonnen wird, mit concentrirter Kalilauge, und alsdann mit Wasser so lange gewaschen, bis es vollkommen klar und durchsichtig wurde. Bei dem Behandeln mit Kali wird es nämlich trübe und undurchsichtig.

Es wurde alsdann vermittelst einer Pipette von dem darüber schwimmenden Wasser getrennt und mit dem sechs- bis achtsachen Volumen Vitriolöl gemengt. Bei der Destillation dieses Gemenges bemerkte man eine geringe Entwicklung von Salzsäure, und die Schwefelsäure bräunte sich; es wurde deshalb mit Kali und Wasser auf's Neue gewaschen, und, um es vollkommen rein zu erhalten, mit Vitriolöl vermischt und darüber abgezogen.

Bei dieser zweiten Destillation blieb das Oel und das Vitriolöl wasserhell, und man bemerkte keine Spur von Salzsäure.

In diesem reinen Zustande besitzt das Oel ein specifisches Gewicht von 1,247 bei 18° C.; sein Siedpunkt ist 82°,4.

In Beziehung auf die Bestimmung des Siedpunkts

dieser Flüssigkeit habe ich eine auffallende Beobachtung gemacht. Die angegebene Temperatur ist nämlich erhalten worden, indem man das reine wasserfreie Oel in einem trocknen Glasgefäße, in welches man noch einige Stücke Platindraht gebracht hatte, erhitzte. Da das Oel durch Erhitzen mit Wasser keine Veränderung erleidet, so schien ein Wassergehalt hierbei ganz gleichgültig zu seyn. Wenn man aber das Oel mit Wasser übergießt, und dieses alsdann bis zum starken Sieden des Oels, welches darin herumschwimmt, erhitzt, so steigt die Temperatur nie höher als 75°,66 C.

Ich habe dieselbe Erfahrung bei der Bestimmung des Siedpunktes des erwähnten Chlorkohlenstoffs gemacht. Dieser Körper siedet bei 60°,8 bei 28" B.; wenn man ihn aber mit Wasser vermengt zum Sieden bringt, so ist die Temperatur nicht höher als 57°,3. Dem Gerüch und den übrigen Eigenschasten des Oels nach, habe ich, nach der Kenntniss von der Zusammensetzung des Chlorkohlenstoffs, geglaubt, dass es mit demselben identisch sey; allein es ist auch von diesem in seiner Zusammensetzung noch ausserdem verschieden.

Wie man weiß, erhält man, nach Wöhler's Versuchen, ebenfalls diesen Körper, wenn ölbildendes Gas mit mehreren Chloriden, namentlich mit dem von H. Rose entdeckten Antimonsuperchlorid, zusammenbringt. Da nach dieser Bereitungsart sich ebenfalls der erwähnte Chlorkohlenstoff bilden konnte, und dieser leicht mit dem Oel des ölbildenden Gases verwechselt werden kann, so schien es wichtig genug, durch neue Versuche darüber zu entscheiden. Wöhler fand nun bei Wiederholung seiner Versuche, daß der Körper, der hier entsteht, mit dem Oel vollkommen gleiche Eigenschaften besitzt.

Das Oel lässt sich leicht entzünden und brennt mit gelblichweisser Flamme, deren unterer Saum grün gefärbt ist.

Wenn man in einer trocknen Glasröhre Kalium mit

dem Oel übergießt, so entwickeln sich beständig Gasblasen; bei schwachem Erwärmen nimmt die Gasentwicklung zu, das Kalium bläht sich plötzlich zu seinem vielfachen Volumen auf, und verwandelt sich in eine weiße poröse Masse, von welcher alles übrige Oel, wie von einem Schwamm eingesaugt wird.

Das sich entwickelnde Gas brannte mit trüber Flamme, welche, wahrscheinlich von beigemischtem Oel, einen grünen Saum hatte; das Gas, was sich bei gewöhnlicher Temperatur entwickelte, war nicht leuchtend, es brannte mit einer blassen, rein grünen Flamme. Auch das Gas, welches bei Erwärmung sich zuletzt entwickelt, war nicht leuchtend und die Flamme grün gefärbt.

Das beim Erwärmen Entwickelte wird zum Theil durch Chlor verdichtet, es scheint demnach ein Gemenge von ölbildendem Gas und Wasserstoffgas zu seyn.

Uebergiesst man die rückbleibende poröse Masse mit Wasser, so scheidet sich, indem das Chlorkalium aufgelöst wird, der größte Theil des Oels wieder ab, es ist aber undurchsichtig und weiß. Auch wenn ein großer Ueberschuß von Kalium genommen wird, so daß die rückbleibende Masse sich mit Wasser entzündet, so bleibt nichts destoweniger ein großer Theil des Oels unzersetzt zurück. Wenn das Gas, welches sich beim Erwärmen des Oels mit Kalium entwickelt, reines ölbildendes Gas wäre, so liegt die Idee sehr nahe, diesen Versuch als ein Mittel zur Analyse des Oels zu benutzen. Bei näherer Berücksichtigung aller Umstände überzeugt man sich aber bald, daß dieser Versuch nichts lehren würde.

Die Zusammensetzung des Oels mag seyn wie sie will, so muß man immer zugeben, daß Chlor und ölbildendes Gas darin enthalten sind.

Wenn man nun Kalium damit zusammenbringt, so wird sich eine Quantität Gas entwickeln, die dem Volum des Wasserstoffs genau gleich ist, den das Kalium aus Wasser entbinden würde. Wenn aber das Oel noch eine andere Verbindung, gleichviel in welchem Verhältnis, enthält, z. B. irgend eine Verbindung von Chlor mit Kohlenstoss, die durch Kalium nicht zersetzt wird, so wird eine bestimmte Menge von Kalium nichts destoweniger ein und dasselbe Volum Gas aus der durch Kalium zersetzbaren Verbindung entwickeln. Man muss hei diesem Versuche wohl berücksichtigen, dass man gezwungen ist, stets einen Ueberschus von Oel anzuwenden, weil, wenn Kalium zurückbleibt, die Volumina des Gases nicht vergleichbar sind.

Ich habe deshalb auf diese Controlle verzichten müssen. Der Chlorgehalt des Oels wurde, wie bei den früheren Verbindungen, und der Kohlenstoff und Wasserstoff durch Verbrennung mit Kupferoxyd auf die gewöhnliche Art bestimmt.

0,951 Grm. lieferten 2,748 Chlorsilber = 71,33 Proc. Chlor.

I. 0,355 Grm. liefert. bei $27^{4}9^{22}$,3 u. 8° ,6 = 158 C. C. Gas II. 0,3215 - - 27 9 ,3 - 7 = 139 - - III. 0,211 - - 27 4 - 2 = 92,8 - - IV. 0,1545 - - 27 4 - 1 = 67 - -

Bei der dritten und vierten Analyse wurden bei der ersten 0,051 Grm., und bei der andern 0,069 Grm. Wasser erhalten.

Zuletzt wurde, um die Quantität des erzeugten Wassers mit größerer Genauigkeit bestimmen zu können, 0,502 Gramm Oel mit Kupferoxyd verbrennt und 0,170 Grm. Wasser erhalten.

Nach diesen Analysen ist erhalten worden für 100 Theile:

- Kohlenstoff.		Wasserstoff.		
· I.	23,4136	III.	3,6785	
II.	22,8773	IV.	3,6677	
· III.	23,32	V.	3,7628:	
IV.	23,7433			

Im Mittel hat man demnach 3,70 Proc. Wasserstoff

erhalten. Nach der gewöhnlichen Ansicht besteht aber diese Verbindung aus gleichen Atomen Chlor und Kohlenwasserstoff, und man hätte von 100 Th. 4,02 Wasserstoff erhalten müssen. Man kann hier einwerfen, daßs der Unterschied von 3,70 und 4,02 nicht groß sey, und leicht in einem Fehler in der Analyse liegen könne; allein diese Zahl wurde durch drei übereinstimmende Versuche erhalten, und man muß erwägen, daß, der Natur dieser Analysen nach, wenn das Oel 4 Proc. Wasserstoff in der That enthält, man 4 und einen Bruchtheil mehr hätte erhalten müssen.

Das Kupferoxyd, womit die Verbrennung bewerkstelligt wird, kann in die Röhre nicht heiß eingefüllt werden, weil die Kugel, worin die Flüssigkeit eingeschlossen ist, offen bleibt, es ist mithin klar, daß zu dem Wasser, welches die Verbrennung des Wasserstoffs liefert, noch dasjenige Wasser hinzukommt, welches das Kupferoxyd während seines Erkaltens angezogen hatte. Wenn man aber in diesem Fall auch annimmt, daß das Kupferoxyd absolut wasserfrei gewesen sey, so wären immer noch 15 Milligrm. verloren gegangen; dieß halte ich durchaus nicht für wahrscheinlich, da man, wie bemerkt, wenigstens 30 Milligrammen Wasser auf 0,502 Grm. anstatt 0,170, nämlich 0,200 Grm. hätte mehr erhalten müssen, wenn das Oel 4 Proc. Wasserstoff in der That enthielte.

Wenn man bei dem Wägen der Chlorcalcium-Röhre, worin das Wasser aufgefangen worden ist, nicht auf den Umstand Rücksicht nimmt, dass es nach vorhergegangener Verbrennung mit Kohlensäure angefüllt ist, so wird man immer ein unrichtiges Resultat erhalten, man darf nie versäumen das Chlorcalcium-Röhrchen von der Kohlensäure zu entleeren, indem man mit dem Munde atmosphärische Lust hindurchzieht.

Betrachtungen anderer Art geben dieser Analyse noch einen höheren Grad von Wahrscheinlichkeit. Es ist nämlich gewiss, dass bei der Einwirkung des Chlors auf das ölbildende Gas Chlorwasserstoffsäure gebildet wird; es ist hierbei gauz gleichgültig, ob man die Gase wasserfrei oder wasserhaltig mit einander mischt; man kann diese Salzsäure dem Aetherdampfe zuschreiben, welcher das Gas stets begleitet: ich babe es auch früher gethan, allein bei näherer Betrachtung hat man keinen Grund anzunehmen, dass der Aetherdampf leichter als das ölbildende Gas vom Chlor zersetzt werde.

Ich habe gegen diese Zusammensetzung des Oels noch einen andern sehr wichtigen Einwurf zu machen, dieß ist die lehrreiche Erfahrung, welche Mitscherlich gemacht hat, daß es bei Gegenwart von Wasser und Sonnenlicht in Salzsäure und Essigäther zersetzt wird *).

Diese Erfahrung ist richtig, wenn sie auf das ungereinigte Oel bezogen wird; denn man erhält diese Producte nicht nur durch die Einwirkung des Sonnenlichts, sondern geradezu, wenn man es mit Wasser destillirt.

Vollkommen reines Oel wird aber durch Destillation mit Wasser nicht im Geringsten zersetzt, auch habe ich bei der Aussetzung mit Wasser an das Sonnenlicht nicht bemerkt, dass das Wasser eine saure Reaction angenommen hätte.

Dieser Versuch wurde freilich im Winter angestellt, gehört aber dazu noch Sommerwärme, so hat man das Sonnenlicht nicht nöthig. Ich glaube überhaupt, dass die räthselhasten Wirkungen des Sonnenlichts, die lebenden organischen Wesen hierbei ausgeschlossen, sich ohne Ausnahme auf Wärmephänomene reduciren lassen. Es ist mir begegnet, dass Flaschen, die mit Chlor und Wasserstoff angefüllt waren, in der warmen Hand explodirt sind, an Orten, wo kein Lichtstrahl darauf fallen konnte. Ich will noch eine andere Stütze für diesen Satz anführen.

Jedermann weiß, dass wenn Chlor durch das ge-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XIV (90) S. 538.

wöhnliche Oel im Sonnenlicht geleitet wird, man Salzsäure und festen Chlorkohlenstoff, erhält.

Man kann diesen Körper aber eben so leicht gewinnen, wenn man das ungereinigte Oel mit Chlor sättigt, nnd es dabei beständig seinem Siedpunkt nahe hält. Mit dem Hineinleiten des Chlors fährt man so lange fort, bis sich keine Salzsäure mehr entwickelt.

Man erhält eine bedeutende Quantität festen Chlorkohlenstoff, der aus der Flüssigkeit beim Erkalten herauskrystallisirt, sie enthält aber noch eine große Menge davon aufgelöst, die man durch starkes Abkühlen abscheiden kann; es ist mir aber nie gelungen, alles Oel in sesten Chlorkohlenstoff zu verwandeln, man sieht davon den Grund nicht ein, wenn es eine gleichsörmige Verbindung ist, wie man gewöhnlich annimmt.

Es fällt mir so schwer, wie jedem Andern, sich von einer einfachen Vorstellungsweise, an die man einmal gewöhnt ist, loszureißen; ich habe mir wenigstens alle Mühe gegeben, meine eigenen Versuche zu widerlegen, wiewohl ohne Erfolg.

Nach der erwähnten Analyse lässt sich das Oel des ölbildenden Gases als eine Verbindung von 1 Atom des beschriebenen Chlorkohlenstoss mit einer andern Substsnz betrachten, die aus 3 At. Chlorwasserstossäure und 6 At. ölbildendem Gas besteht. Das Verhältniss seiner Elemente würde demnach seyn:

In dieser Formel ist mir nichts unangenehmer, als dass der ost citirte Chlorkohlenstoss wieder darin siguriren muss.

Chlor und Aether.

Bei den Versuchen über die obigen Körper, welche durch die Einwirkung des Chlors auf Alkohol und Schwefeläther entstehen, muß ich mich mit dem allgemeinen Resultate begnügen, daß sie weder unter sich, noch mit dem Oel des ölbildenden Gases hinsichtlich ihrer Zusammensetzung in Beziehung stehen.

Während dieser Arbeit sind mir nämlich von Hrn. Dumas analytische Resultate einer ganz gleichen Arbeit, mit welcher er sich beschäftigt, brieflich mitgetheilt worden. Diess muss mich natürlich abhalten, meinem ausgezeichneten Freunde, dessen Talente in allen Ländern eine so gerechte Anerkennung finden, vorzugreisen; ich habe deshalb die meinigen zurückbehalten.

Die Sättigung des Aethers mit Chlor ist eine Operation, welche bei gewöhnlicher Temperatur nicht ausgeführt werden kann, denn es kann dabei die Entzündung einer jeden Blase Chlorgas in dem sich erwärmenden Aether nicht vermieden werden. Ein Theil davon wird ganz zersetzt, so dass man zuletzt eine schwarze theerartige Masse übrig behält. Ich habe das Entzünden des Aethers auf die Weise verringern, aber doch nicht ganz vermeiden können, dass ich ihn bis auf zehn Grade unter dem Gesrierpunkt des Wassers abkühlte.

Wenn der größte Theil des Chlors gesättigt ist, so hört die Entzündlichkeit auf; bei dem weiteren Durchleiten des Chlors wurde die Flüssigkeit bis zum Sieden erwärmt, und so lange damit fortgesahren, als man noch Salzsäurebildung bemerkte.

Das ölartige Product, nachdem es rectificirt worden, besitzt einen eigenthümlichen aromatischen, dem festen Chlorkohlenstoff ähnlichen Geruch, sein specifisches Gewicht ist 1,611 bei 18°. Es siedet bei 139° C.

Durch Waschen mit Wasser nimmt sein Volumen nicht ab, eben so wenig durch Behandlung mit concentrirter Kalilauge. Mit Vitriolöl kalt geschüttelt, schwimmt er oben auf, und wird davon nicht verändert. Damit destillirt, bemerkt man Salzsäureentwicklung, ein kleiner Theil davon wird zerlegt, das Vitriolöl schwärzt sich und das übrige geht unverändert über.

Vermischt man diese Verbindung mit einer Auslösung von Kali in Alkohol, so entsteht ein starker Niederschlag von Chlorkalium, setzt man alsdann viel Wasser hinzu, so schlägt sich ein ölartiger Körper von aromatischem Geruch nieder, der wahrscheinlicherweise ein neuer Chlorkohlenstoff ist.

Schwerer Salzäther.

Mit diesem Namen bezeichnet man gewöhnlich den öligen Körper, den man durch Destillation mit Schwefelsäure, Braunstein, Kochsalz und Alkohol erhält, und der zurückbleibt, oder den man erhält, wenn Alkohol kalt mit Chlor gesättigt, mit Wasser vermischt und der sich abscheidende ölige Körper so lange damit gewaschen wird, bis sich nichts mehr davon auflöst. Die freie Salzsäure, welche diesem Körper anhängt, darf man ihm, ohne dass er verändert wird, durch Kali nicht entziehen; am leichtesten befreit man ihn davon, wenn man ihn mit Wasser vermischt und über feingepulverten Braunstein Man erhält von diesem Körper die größte Menge, wenn man den mit Chlor kalt gesättigten Alkohol mit seinem gleichen Volumen Wasser vermischt, und ohne den niederfallenden öligen Körper abzusondern, geradezu über Braunstein rectificirt. Man bemerkt dabei eine besondere Erscheinung. Der Braunstein scheint sich nämlich in der sehr sauren Flüssigkeit zu einem dunkelgrünen Liquidum aufzulösen, nach einigen Secunden wird aber das Ganze hellbraun, es erhitzt sich, und in dem Grade, dass Entzündung mit rother Flamme eintritt. Um eine Explosion zu vermeiden, muss man die Retorte in kaltes Wasser stecken, oder dem Gemenge nach und nach etwas kaltes Wasser zusetzen.

Bei der Destillation geht zuerst eine Flüssigkeit über, die reich an Essigäther ist, so dass er sich abscheiden läst, wenn man sie vorher über Chlorcalcium rectificirt und nachher Wasser zusetzt.

Bei fortgesetzter Destillation erhält man reinen säurefreien, schweren Salzäther, der vom Wasser keine weitere Veränderung erleidet. Sobald aller schwere Salzäther übergegangen ist, überzieht sich der Hals der Retorte und die ganze innere Fläche der Vorlage mit feinen durchsichtigen Nadeln, die in allen ihren Eigenschaften mit dem festen Chlorkohlenstoff übereinstimmen.
Diese Erscheinung ist nie ausgeblieben.

Durch Schweselsäure wird er zersetzt; ich habe die näheren Umstände dieser Zersetzung schon srüher mit einigen Worten angedeutet. Vermischt man ihn mit einer Auslösung von Kali in Alkohol und, setzt alsdann Wasser zu, so erhält man den beschriebenen Chlorkohlenstoff, der sich in öligen Tropsen abscheidet.

Uebergiesst man in einer Retorte Kalibydrat mit diesem schweren Salzäther, so erhitzt er sich damit sehr stark, er kommt in hestiges Sieden, und man erhält einen neuen öligen Körper, dessen Eigenschasten von denen des schweren Salzäthers sehr verschieden sind.

Der schwere Salzäther siedet bei 112°, doch schien mir dieser Siedpunkt zuweilen einige Grade höher zu seyn; sein spec. Gewicht ist 1,227 bei 18°.

Der ölige Körper, den man durch Destillation mit Kali daraus erhält, siedet bei 104°, und sein spec. Gewicht ist bei 18° 1,074; das letztere ist ohne weitere Reinigung bestimmt worden.

Chlor und Essiggeist.

Ehe ich den Essiggeist der Behandlung mit Chlor unterwarf, schien es mir von Wichtigkeit zu seyn, seine Zusammensetzung mit Genauigkeit auszumitteln.

Von diesem Körper haben Macaire und Marcet

eine Analyse bekannt gemacht. Diese Chemiker haben gesunden, dass er in 100 Theilen ans

55,30 Kohlenstoff8,20 Wasserstoff36,50 Sauerstoff

bestehe; über die Reinheit der zur Verbrennung verwendeten Substanz läst sich kein Urtheil fällen, denn sie haben weder seinen Siedpunkt, noch specifisches Gewicht angegeben.

Derospe	hat	sein	spec.	Gewicht	zu	0,79
Proust	-	۰.	-	•	-	0,88
Chenevix	-	•	•	•	•	0,78
Tromsdorff	-	•	•	•	-	0,75
Gmelin	,	•	•	•	-	0,82
	•					

gefunden. Sein Siedpunkt ist nach

Chenevix 59° C. nach Gmelin 56,25

Nach den gewöhnlichen Vorschriften wird das Product der Destillation von Bleizucker mit Kali vermischt, worauf sich der Essiggeist abscheidet, von dem brenzlichen Oel getrennt, und entweder über kohlensaures Kali oder über Chlorcalcium rectificirt.

Nach Gmelin zieht man das Destillat über Kalkbrei, und sodann zwei, Mal zur Verharzung des brenzlichen Oels über chlorigsauren Kalk ab. Die Rectification über chlorigsauren Kalk muß man aber durchaus vermeiden, weil dieser Körper den Essiggeist gänzlich zersetzt und ihn mit einem andern Producte, verunreinigt.

Die genaueste Arbeit über diesen Körper ist von Mateucci in den Annales de chim. T. 46 p. 429 bekannt gemacht worden. Seine Versuche haben den Ansichten über die Zusammensetzung des Essiggeistes eine ganz neue Richtung gegeben.

Mateucci hat den Essiggeist, von welchem er aber weder den Siedpunkt noch das spec. Gewicht angegeben, einer neuen Analyse unterworfen. Seine Zusammensetzung ist nach M. in 100 Theilen:

6,4039 = 3 Vol. Hydrog. 59,8600 = 5 - Carb. 33,7361 = 1 - Oxyg.

und er lässt sich nach ihm betrachten als eine Verbindung von Essigsäure mit 6 Proportionen ölbildendem Gas oder einem Körper, der dieselbe Zusammensetzung wie dieser Kohlenwasserstoff besitzt.

- » Nach Mateucci wird der Essiggeist sich selbst überlassen zersetzt, die Aussetzung von einigen Minuten an die Luft reicht hin, um ihn sauer und milchig zu machen, es bildet sich Essigsäure und eine Substanz von ölartiger Beschaffenheit.«
- » Mit Kali und Kalk zersetzt er sich ebenfalls in der Wärme, diese Basen werden in essigsaure Salze verwandelt, und man erhält dieselbe ölartige Substanz.«
- »Durch Chlor wird er in einen ölartigen Körper zersetzt, der beim Zusatz von Wasser beinahe fest wird. Das Wasser nimmt Salzsäure und Essigsäure auf. Mateucei hält die durch Chlor erzeugte ölartige Substanz. für eine Verbindung von Kohlenstoff und Wasserstoff, analog dem-Naphthalin oder dem Weinöl; er hat darin kein Chlor entdecken können. «

Nach diesen Versuchen hätten alle früheren Darstellungsarten keinen Essiggeist, sondern bloß den ölartigen Körper liefern dürfen.

In diesen Versuchen, von welchen ein ausgezeichneter französischer Chemiker, der die Analyse des Essiggeistes ebenfalls gemacht hatte, sagt: dass sie nichts zu vermuthen übrig lassen (Annales de chim. T. 47 p. 203), ist jedes Wort ein Irrthum.

Ich habe sie mit der größten Behutsamkeit wiederholt, und kann in Wahrheit die Möglichkeit nicht begreifen, wie man zu denselben Resultaten und Schlüssen mit Mateucci gelangen kann. Wenn man Bleizucker der trocknen Destillation unterwirft, so erhält man zuerst mit dem Krystallwasser des Salzes etwas Essigsäure. Wenn man alsdann die Vorlage wechselt, so geht ein brennbares, kaum gefärbtes Liquidum über, welches schwach sauer reagirt. Es wird im Wasserbade abgezogen, das Destillat mit einem gleichen Volumen Wasser vermischt und auf's Neue rectificirt. Man setzt der übergegangenen Flüssigkeit auf's Neue Wasser zu und wiederholt die Rectification so oft, bis die rückständige Flüssigkeit durchaus keinen Geschmack mehr nach brenzlichem Oel besitzt, und bis das Destillat nicht mehr sauer reagirt.

Bei jeder neuen Destillation bleibt auf der rückständigen Flüssigkeit ein oder mehrere Tropfen eines empyreumatischen Oels zurück, welches den Essiggeist so wie das Fuselöl den Weingeist stets begleitet und von demselben nur schwer zu trennen ist.

Auf dem angegebenen sehr langweiligen Wege gelingt, aber diese Trennung von Oel und Essigsäure vollkommen, ohne dass man nöthig hat dazu ein Alkali anzuwenden. Der hier erhaltene Essiggeist muss noch vom Wasser besreit werden.

Zu diesem Zwecke bringt man ihn in ein gewöhnliches Propfenglas und setzt Stücke von geschmolzenem Chlorcalcium hinzu, so dass dieses von der Flüssigkeit kaum bedeckt ist; man läst es in diesem Zustande einige Tage stehen, giesst die Flüssigkeit alsdann von dem Chlorcalcium ab und rectificirt sie im Wasserbade über einer neuen Quantität dieses Salzes. Man erhält ihn alsdann von constantem Siedpunkt.

Dieser reine Essiggeist siedet bei 55°,6, sein specifisches Gewicht ist bei 18° 0,7921.

Sein Geruch ist eigenthümlich durchdringend; er besitzt keine Aehnlichkeit mit dem des Aethers oder Alkohols, hingegen ist er entfernt der Essignaphta ähnlich. Sein

Sein Geschmack ist wie der aller sehr flüchtigen Substanzen, und schwer zu beschreiben.

Im Wasser, Alkohol und Aether ist er in allen Verhältnissen auslöslich, er entzündet sich leicht und brennt mit einer stark leuchtenden Flamme. Bei seinem Verbrennen wird keine Essigsäure erzeugt. An der Lust wird er weder trübe noch sauer; eine Portion, die seit mehreren Monaten in einem mit Lust halbgefüllten Gefäse steht, ist ganz unverändert geblieben.

Durch Alkalien wird er weder in der Hitze, noch in der Kälte im Geringsten verändert; er schwimmt auf concentrirter Kalilauge, ohne sich damit zu vermischen. Trocknes Aetzkali damit erhitzt, bewirkt weder die Scheidung einer öligen Substanz, noch sonst eine Färbung oder Veränderung. Ich habe übrigens bemerkt, dass eine Absorption von Sauerstoff stattfindet, wenn man einige Stücke Aetzkali mit sehr wenig Essiggeist in einem mit Lust gefüllten Gefäse, z. B. in einem Kolben, stehen läst. Verschließt man den Kolben mit einer gebogenen Glasröhre, die in Wasser taucht, so steigt das Wasser in die Höhe. Dieß bemerkt man aber vorzüglich nur, wenn der angewandte Essiggeist nicht ganz rein war, sondern noch brenzliches Oel enthielt.

Der Essiggeist nähert sich in seinen Eigenschaften dem Alkohol darin, dass er sich mit Wasser in allen Verhältnissen mischen läst; er gleicht aber darin dem Aether, dass die meisten Salze, die im Alkohol auslöslich sind, von demselben nicht ausgenommen werden. So löst er z. B. keine Spur von Chlorcalcium aus. Da die Alkalien keine Einwirkung auf den Essiggeist ausüben, so kann man sich derselben ohne weiteres zur Reinigung desselben von Säuren bedienen.

Mit concentrirter Schweselsäure mischt er sich mit Wärmeentwicklung, man erhält daraus, wie man weiss, durch Destillation keinen Aether; wenn man das Gemenge beider mit Wasser vermischt und mit kohlensaurem Baryt neutralisirt, so bleibt in der Flüssigkeit ein auflösliches Barytsalz, wahrscheinlich weinschwefelsaurer Baryt, zurück; ich habe aber dieses Salz nicht näher untersucht.

Die Analyse dieses Körpers lässt sich mit Hülse des von mir beschriebenen Apparats mit Leichtigkeit aussühren. Das Detail dieser Operation ist zu bekannt, als das ich es hier wiederholen dürste.

I. 0,589 Subst. lieferte 1,330 Kohlensäure u. 0,555 Wasser
 II. 0,529 - - 1,185 - - 0,289 -

III. 0,793 - - 1,779 - - 0,918 -

Diese Analysen gaben, auf 100 Theile berechnet:

f.	и.	III.	•
62,498	61,936	62,018	Kohlenstoff
10,470	10,460	10,430	Wasserstoff
27,041	27,604	27,552	Sauerstoff

Wenn man diese Zahlen auf Atome berechnet, so erhält man für die theoretische Zusammensetzung:

			In 100 T
3	Atome	Kohlenstoff	62,52
6	•	Wasserstoff	10,27
1	-	Sauerstoff	27,21.

Wenn man sich gefällt diesen Körper als eine Zusammensetzung von bekannten Verbindungen zu betrachten, so hat man hier die Wahl unter mehreren, von denen besonders zwei der Aufmerksamkeit werth sind.

Nach der einen lässt sich der Essiggeist als eine Verbindung von:

1 At. Kohlensäure
$$=C+O^2$$

8 - ölbildendem Gas $=C^8$ $+H^{16}$
1 - Wasser $=O+H^2$
 $C^9 O^3 H^{18}$

nach der andern als eine Zusammensetzung von:

1 At, Essignaure
$$= C^4 + O^8 + H^6$$
.
8 - ölbildendem Gas $= C^8 + H^{16}$.
1 - Wasser $= O + H^2$.
 $C^{12} O^4 H^{24}$.

Nach diesen Formeln wäre der Essiggeist dem schwefelsäurehaltigen Weinöl analog, dessen Zusammensetzung nur darin abweicht, dass es 2 Atome Säure enthält.

Wenn man zur Zusammensetzung des Essiggeistes C³ H⁶ O ein Atom Kohlensäure

addirt C O2, so hat man genau die Zusam-

mensetzung C⁴H⁶O³ der Essigsäure. Man könnte demnach die Essigsäure als kohlensauren Essiggeist betrachten, oder bei der Zersetzung eines essigsauren Salzes dürfte nichts als Essiggeist und ein kohlensaures Salzentstehen.

Man kann sich von dieser Thatsache, welche ich für die Zusammensetzung des Essiggeistes als sehr wichtig betrachte, leicht überzeugen, wenn man zur Darstellung desselben ein Salz wählt, dessen Base nicht reducirber ist.

Wenn man z. B. sehr reinen und sehr trocknen essigsauren Baryt der Destillation unterwirft, so erhält man ein ganz ungefärbtes Destillat, welches gänzlich aus Essiggeist besteht und Lackmuspapier nicht röthet. Der Rückstand ist kohlensaurer Baryt, welcher durch eine Spur Kohle weißgrau gefärbt ist.

Treibt man den Essiggeist durch eine glühende Röhre, so erhält man eine Menge brenzliches Oel, welches alle Eigenschaften von dem empyreumatischen Oel besitzt, das den Essiggeist begleitet; es setzt sich in der Röhre Kohle ab, und es erzeugt sich dabei etwas Wasser. Man kann demnach nicht daran zweifeln, dass dieses Oel und die Kohle durch Zersetzung des Essiggeistes entsteht, und nicht der Zersetzung der Essigsäure angehört.

Berzelius, eben so bewundernswürdig in seinen

Arbeiten wie in seinen Schlüssen, sagt in seinem Lehrbuche, deutsche Ausgabe, 2. Bd. S. 819, bei der Bereitung des Bleiweißes: »Wie der Essig dabei wirkt, ist nicht hinreichend ausgemittelt. Versuche, die in diesen letzteren Jahren im Großen angestellt worden sind, haben gezeigt, daß, je besser die Luft ausgeschlossen wird, desto schöner das Bleiweis ausfällt; man hat also Ursache zu vermuthen, daß der Essig sowohl den Sauerstoff als die Kohlensäure für das Bleiweis liefert, wobei er vermuthlich in dieselbe ätherartige Flüssigkeit verwandelt wird, die man erhält, wenn essigsaure Metallsalze destillirt werden.« Was das Letztere betrifft, so wird diese Vermuthung durch die Zusammensetzung des Essiggeistes sehr wahrscheinlich.

Erhitzt man den Essiggeist mit einer Auflösung von chlorigsaurem Kalk, so entsteht in der Flüssigkeit bei schwachem Erwärmen ein starker Niederschlag von kohlensaurem Kalk, und es geht bei der Destillation ein ölartiger Körper über, welcher mit dem beschriebenen Chorkohlenstoff identisch ist.

Leitet man durch Essiggeist trocknes Chlorgas, so wird dieses unter Erwärmung in Menge verschluckt, es entwickelt sich bierbei durchaus nichts wie salzsaures Gas. Das Ansehen der Flüssigkeit verändert sich nicht; und wenn der Essiggeist wasserhaltig war, sieht man, dass sich die Flüssigkeit in zwei Schichten theilt.

Sobald die Absorption sich verminderte, wurde die Flüssigkeit erwärmt und beständig dem Siedpunkte nahe gehalten, während fortwährend so lange Chlor durchgeleitet wurde, bis sich keine Salzsäure mehr bildete.

Die rückbleibende, schwere, ölartige Flüssigkeit ist im Wasser nicht auflöslich, dieses nimmt nur eine kleine Quantität Salzsäure auf, die dem Körper noch anhäugt.

Sie besitzt anfänglich einen gemischten, dem festen Chlorkohlenstoff und dem Oel des ölbildenden Gases ähnlichen Geruch; dieser wird aber in einigen Augenblicken so durchdringend, dass man beinahe die Besinnung verliert. Die Augen werden dabei zu hestigem Thränen gereizt.

Sein spec. Gewicht ist 1,331 bei 18°; seinen Siedpunkt habe ich nicht bestimmt.

Durch Vitriolöl und Aetzkali wird dieser Körper in der Kälte nicht zersetzt; in der Wärme scheinen hingegen durch diese Substanzen eigenthümliche Producte zu entstehen.

Mateucci hat in dem durch Chlor entstehenden Körper diesen Bestandtheil nicht nachweisen köhnen. Die folgende Analyse hat kein anderes Interesse, als daß sie den Chlorgehalt außer Zweisel setzt.

0,392 Grm. dieses Körpers lieserten, nach der ost erwähnten Methode, über glühenden Kalk geleitet, 0,836 Chlorsilber.

0,205 Grm. lieserten serner bei — 1°,2 und 27″ 6″ 107,2 C. C. Kohlensäure. Dieselbe Quantität gab 0,053 Wasser. Diese giebt in 100 Theilen:

52,6 Chlor

28,0 Kohle

2,8 Wasserstoff

16,6 Sauerstoff.

In der folgenden Tabelle habe ich den Siedpunkt und das specifische Gewicht der in dieser Abhandlung erwähnten Körper zur leichteren Uebersicht nochmals zusammengestellt.

Chlarkablametaff	Siedpunkt.	-	
Chlorkohlenstoff	60°,8	1,400	nei 19,
Chloral	94,4	1,502	÷ -
Oel des ölbildenden Gases	82 ,4	1,247	
Schwerer Salzäther	112	1,227	
Mit Kali destillirt. schwer. Salzäther	104	1,047	
Chlorverbindung aus dem Aether	139	1,611	
Chlorverbindung aus d. Essiggeist		1,331	

Nachschrift.

In dem Augenblicke, als ich im Begriff stand obige Abhandlung an Prof. Poggendorff einzusenden, erhielt. ich das Octoberhest 1831 der Annales de chimie et de physique. Dasselbe enthält zwei Abhandlungen, die eine von Soubeiran, die andere von Dumas, welche beide mit meiner Arbeit in sehr naher Beziehung stehen. gleich diese beiden Chemiker Resultate erhalten haben, die von den meinigen sehr verschieden sind, so hat mich dieser Widerspruch dessen ungeachtet nicht bewogen, weder eine meiner Analysen zu wiederholen, noch irgend eine Bemerkung hinzuzufügen. Ich habe diess aus dem Grunde nicht gethan, weil ich der Meinung bin, dass sobald sich Widersprüche über einen Gegenstand zwischen zwei Chemikern erheben, diese von den betheiligten Partheien nicht entschieden werden können, sondern dass die Entscheidung einem Dritten überlassen werden muss. Die schwachen Seiten zweier sich widersprechender Arbeiten werden einem Dritten bei aufmerksamer Vergleichung von selbst siehtbar.

In Beziehung aber auf den Körper, den ich als einen neuen Chlorkohlenstoff beschrieben habe, wird man in seiner Darstellungsart durch chlorigsauren Kalk eine große Aehnlichkeit mit der Methode finden, welche Soubeiran für seinen Doppelt-Chlorkohlenwasserstoff angegeben hat. Hr. Dumas, welcher der nächste Nachbar Soubeiran's ist, wird mir aber mit Vergnügen bezeugen, daß ich ihm die Entdeckung dieses Körpers, so wie seine detaillirte Darstellungsweise, sechs Wochen früher, ehe Hr. Soubeiran seine Abhandlung bekannt machte, brieflich mifgetheilt habe *).

^{*)} Um die Leser in den Stand zu setzen, den Werth der vortresslichen Arbeit unseres Landsmannes gegen den der so eben erwähnten von Soubeiran und Dumas gehörig zu beurtheilen, werde ich im nächsten Heste der Annalen Auszüge von beiden mittheilen.

Meine Abhandlung über die Zusammensetzung der organischen Basen hat Hr. Dumas zum Gegenstand zweier Noten im Juni- und Juliheft der Annales de chimie gemacht; bei genauer Beleuchtung dieser Noten, wird man finden, dass sie weder gegen meine Analysen, noch gegen den angewandten Apparat gerichtet sind, sondern dass sie keinen andern Zweck haben, als dem Zutrauen seiner jüngeren Landsleute einen gewissen Schwung zu geben. Gegen eine Windmühle zu fechten, würde aber Jedermann für eine Thorheit halten.

VI. Ueber die Zusammensetzung des Phosphorwasserstoffgases und über die Verbindungen desselben mit anderen Körpern;

von Heinrich Rose.

(Schlufs.)

Chloraluminium - Phosphorwasserstoff.

Das Chloraluminium nimmt sehr langsam in der Kälte das Phosphorwasserstoffgas auf, ohne dass es dadurch eine andere Veränderung in seinem äußeren Ansehen erleidet, als dass es ein feineres Pulver bildet, welches nicht zusammenbackt. Als über das Chlorid fünf Stunden hindurch ein Strom von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas geleitet worden war, wurde der Versuch nicht weiter fortgesetzt. Es wurde hierbei kein Chlorwasserstoffgas entwickelt, oder eine andere Zersetzung bemerkt. Die erhaltene Verbindung, von welcher man annehmen konnte, dass sie so viel Phosphorwasserstoff enthielt, als das Ghlorid in der Kälte aufnehmen kann, hatte die Eigenschaften anderer Verbindungen des Phosphorwasserstoffs mit flüchtigen Chlory

verbindungen. Durch Wasser wurde sie auf die Weise zersetzt, dass sich das Chlorid in demselben auflöste, während Phosphorwasserstoffgas unter Brausen entwich, welches sich nicht an der Lust von selbst entzündete. Als ich indessen einst eine beträchtliche Menge davon mit Wasser behandelte, entband sich dabei ein Theil des Gases im selbstentzündlichen Zustande. Wie das Wasser, so verhalten sich andere Flüssigkeiten gegen diese Verbindung; nur stüssiges Ammoniak entwickelt aus ihr immer selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas.

1,293 Grm. der Verbindung wurden mit Vorsicht in Wasser aufgelöst, und nach vollständiger Entfernung des Phosphorwasserstoffgases die Thonerde durch Ammoniak gefällt, worauf aus der davon abfiltrirten, mit Salpetersäure übersättigten Flüssigkeit, vermittelst einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd, 4,014 Grm. Chlorsilber erhalten wurden, was 76,59 Procent Chlor in der Verbindung entspricht. Wird der Gehalt an Chloraluminium danach berechnet und das Fehlende für Phosphorwasserstoff genommen, so besteht die Verbindung im Hundert aus:

Chloraluminium 96,33
Phosphorwasserstoff 3,67
100,00.

Ein Theil des in der Kälte mit Phosphorwasserstoff gesättigten Chloraluminiums wurde sublimirt, während ein rascher Strom von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas darüber geleitet wurde. Es erlitt dadurch keine Zersetzung, nahm aber noch mehr vom Phosphorwasserstoff auf, und sublimirte vollständig. Das Sublimat war deutlich krystallinisch, und verhielt sich gegen Wasser und flüssiges Ammoniak, wie die nichtsublimirte Verbindung. Als einst eine ziemlich große Menge davon in Wasser aufgelöst wurde, entband sich auch hier-

bei ein Theil des Phosphorwasserstoffgases im selbstentzundlichen Zustande.

1,313 Grm. der sublimirten. Verbindung wurden in Wasser gelöst, und nach vollständiger Entfernung des Phosphorwasserstossgases die Thonerde durch Ammoniak Ich erhielt 0,452 Grm. davon. Die davon getrennte Flüssigkeit gab nach Uebersättigung mit Salpetersäure, vermittelst salpetersaurer Silberoxydauflösung, 3,863 Grammen Chlorsilber. Es entsprechen die gefundenen Gewichte 72,58 Proc. Chlor und 18,35 Proc. Aluminium. Jene Menge von Chlor muss, der Berechnung nach, 18,71 Theile Aluminium aufnehmen, um Chloraluminium zu bilden, — ein Beweis, dass bei der Sublimation'in einer Atmosphäre von Phosphorwasserstoffgas das Chloraluminium nicht zersetzt worden ist. Nimmt man an, dass das Fehlende Phosphorwasserstoff sey, so besteht die sublimirte Verbindung im Hundert aus:

Chloraluminium 91,29
Phosphorwasserstoff 8,71
100,00.

Diese Zusammensetzung entspricht der einer Verbindung von 3 Atomen Chloraluminium mit einem At. Phosphorwasserstoff, 3AlCl³+PH³, welche im Hundert zusammengesetzt ist aus:

Chloraluminium 92,10
Phosphorwasserstoff 7,90
100,00.

Ich lasse es unentschieden, ob das in der Kälte mit Phosphorwasserstoff gesättigte Chloraluminium eine Verbindung sey, welche nur halb so viel Phosphorwasserstoff enthält, als das bei erhöhter Temperatur mit diesem gesättigten Chloraluminium. Ich habe keine ferneren Versuche über diesen Gegenstand angestellt, aber die oben angeführte Zusammensetzung entspricht der von einer Ver-

bindung, welche aus 6 Atomen Chloraluminium mit einem Atom Phosphorwasserstoff besteht, 6 AlCl³ + PH³, welche im Hundert zusammengesetzt ist aus:

Chloraluminium 95,89
Phosphorwasserstoff 4,11
100,00.

Chloraluminium - Ammoniak. — Das Ammoniak zeigt gegen das Chloraluminium ein dem Phosphorwasserstoff sehr ähnliches Verhalten. Wird trocknes Ammoniakgas zu Chloraluminium geleitet, so entsteht im Anfange keine sichtbare Einwirkung, dann aber plötzlich eine so starke, dass durch die dabei erzeugte Hitze die Verbindung schmilzt. Es kann, wie das Chloraluminium-Phosphorwasserstoff, sublimirt werden, ohne dass das Chloraluminium dabei zersetzt wird.

1,347 Grm. der Verbindung, mit Wasser übergossen, lösten sich darin zum Theil, aber nicht vollständig auf. Nachdem das Ungelöste längere Zeit mit Ammoniak digerirt und die Auflösung damit gefällt worden war, wurde aus der von der Thonerde getrennten Flüssigkeit, nachdem sie mit Salpetersäure übersättigt worden war, vermittelst salpetersaurer Silberoxydauflösung das Chlor als Chlorsilber gefällt. Ich erhielt 0,398 Grm. Thonerde und 3,296 Grm. Chlorsilber, was 15,74 Procent Aluminium und 59,87 Proc. Chlor in der Substanz entspricht. Aber 59,87 Th. Chlor würden 15,43 Th. Aluminium aufnehmen, um Chloraluminium zu bilden. Im Hundert würde hiernach das Chloraluminium-Ammoniak bestehen aus:

 Chloraluminium
 75,30

 Ammoniak
 25,70

 100,00.

Wird dieses Chloraluminium-Ammoniak erhitzt, so schmilzt es und destillirt vollständig über, ohne einen

Rückstand zu hinterlassen, aber mit Verlust von etwas Ammoniak. 1,088 Grm. der destillirten Verbindung, welche sich nicht vollständig im Wasser auflösten, gaben bei der Analyse 0,333 Grm. Thonerde und 2,8675 Grm. Chlorsilber, welche Gewichte 16,31 Proc. Aluminium und 65,02 Proc. Chlor entsprechen. Letztere würden sich, nach der Berechnung, mit 16,76 Th. Aluminium verbinden, um Chloraluminium zu bilden, — ein Beweis, dass bei der Destillation des Chloraluminium-Ammoniaks keine Veränderung in der Zusammensetzung des Chloraluminiums oder des Ammoniaks vor sich geht. Nach dieser Analyse würde die destillirte Verbindung im Hundert bestehen aus:

Chloraluminium	81,78
Ammoniak	18,22
	100,00.

Eine Verbindung von Chloraluminium mit der geringsten Menge von Ammoniak erhält man, wenn man das Chloraluminium-Ammoniak in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas destillirt. Auch hierbei findet keine Zersetzung des Chloraluminiums oder des Ammoniaks, wohl aber eine gänzliche Verslüchtigung statt. Diese Verbindung unterscheidet sich aber von den andern dadurch, dass sie vollständig im Wasser auflöslich ist. 0,622 Grm. derselben gaben bei der Analyse 0,188 Grm. Thonerde und 1,744 Grm. Chlorsilber; also 16,11 Procent Aluminium und 69,17 Proc. Chlor. Obgleich eigentlich diese sich mit 17,83 Th. Aluminium zu Chloraluminium verbinden müssen, so sehe ich die geringere Menge von Aluminium, welche die Analyse gegeben hat, für einen Fehler derselben an, und nicht für einen Beweis, dass das Chloraluminium bei der Behandlung mit Wasserstoffgas zersetzt worden ist. Die Zusammensetzung dieser Verbindung im Hundert wäre daher:

Chloraluminium 87,00 Ammoniak 13,00 100,00.

Diese Zusammensetzung entspricht der einer Verbindung aus gleichen Atomen von Chloraluminium und Ammoniak, welche im Hundert bestehen würde aus:

Chloraluminium 88,62
Ammoniak 11,38
100,00.

Ob die von mir untersuchte Verbindung des Chloraluminiums mit der größten Menge des Ammoniaks noch mehr von letzterem aufgenommen hätte, wenn sie in einer Atmosphäre von Ammoniakgas destillirt worden wäre, habe ich nicht untersucht. Die von mir gefundene Zusammensetzung entspricht nicht gut einer Verbindung, deren Bestandtheile nach bestimmten Verhältnissen zusammengesetzt sind. Eine Verbindung aus einem Atom Chloraluminium mit drei Atomen Ammoniak, Al Cl³ + 3 H N³, würde im Hundert bestehen aus:

 Chloraluminium
 72;19

 Ammoniak
 27,81

 100,00

Es weicht diess etwas stark von dem von mir gefundenen Resultat ab, doch ist diese Zusammensetzung die wahrscheinlichste. Persoz sand das von ihm dargestellte Chloraluminium-Ammoniak auch so zusammengesetzt*).

Man sieht aus dem Verhalten des Chloraluminiums gegen Phosphorwasserstoff und gegen Ammoniak, dass letztere beide sich sehr ähnlich gegen Chloraluminium verhalten. Beide verbinden sich in mehreren Verhältnissen mit letzterem, und wenn die Verbindungen bei er-

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. XLIV. p. 319.

höhter Temperatur sublimirt werden, so wird bei der Sublimation das Chloraluminium nicht zersetzt.

Auch gegen Chlorberyllium verhalten sich Phosphorwasserstoff und Ammoniak ähnlich, doch habe ich das Verhalten derselben gegen Chlorberyllium nicht genau genug untersucht, um die Erscheinungen, die dabei stattfinden, genügend beschreiben zu können.

Eisenchlorid und Phosphorwasserstoff.

Wegen der Aehnlichkeit des Eisenchlorids mit dem Chloraluminium versuchte ich auch ersteres mit Phosphor-wasserstoff zu entbinden; aber die Verwandtschaft des Phosphors zum Eisen ist so stark, dass wenn Chlorwasserstoffgas über Eisenchlorid geleitet wird, schon in der Kälte reichlich Chlorwasserstoffgas aus letzteren sich entwickelt, und Phosphoreisen gebildet wird.

Eisenchlorid-Ammoniak. Das Ammoniak verhält sich zum Eisenchlorid auf eine ganz andere Weise, als der Phosphorwasserstoff zu demselben. Wird trocknes Ammoniakgas zu Eisenchlorid geleitet, so wird es davon langsam und unter gelinder Erwärmung absorbirt. Das gebildete Eisenchlorid - Ammoniak gleicht im Aeusseren dem Eisenchlorid, doch zieht es langsamer Feuchtigkeit aus der Luft an, und zersließt später als dieses. Im Wasser ist es vollständig zu einer klaren, dunkelrothen Flüssigkeit auslöslich. Wird eine große Menge der Verbindung mit Wasser übergossen, so entsteht ein Zischen.

2,534 Grm. Eisenchlorid-Ammoniak in Wasser aufgelöst und die Auslösung mit Ammoniak in Ueberschuss versetzt, gaben 1,184 Grm. Eisenoxyd. Die vom Eisenoxyd absiltrirte Flüssigkeit mit Salpetersäure übersättigt, gab vermittelst einer salpetersauren Silberoxydauslösung 6,187 Grm. Chlorsilber. Das Eisenchlorid-Ammoniak enthält nach diesen Versuchen 32,40 Eisen und 60,23 Procent Chlor, welche, der Berechnung nach, nur 30,77

Theile Eisen aufnehmen würden, um Eisenchlorid zu bilden. Die Verbindung besteht daher im Hundert aus:

Eisenchlorid 91,00
Ammoniak 9,00
100,00.

Es entspricht diese Zusammensetzung der einer Verbindung aus gleichen Atomen Eisenchlorid und Ammoniak, die im Hundert besteht aus:

Eisenchlorid 90,34 Ammoniak 9,66 100,00.

Wird das Eisenchlorid-Ammoniak einer erhöhten Temperatur ausgesetzt, so wird ein Theil desselben unzersetzt verstüchtigt, in einem anderen Theile aber das Eisenchlorid zu Eisenchlorür, aber nicht zu metallischem Eisen reducirt. Diess findet auch selbst dann nicht statt, wenn das Eisenchlorid-Ammoniak in einem Strome von Ammoniakgas gelinde erhitzt wird. Es ist indessen wahrscheinlich, dass bei einer stärkeren Hitze hierbei das Eisenchlorür zu metallischem Eisen reducirt werde.

Chromchlorur und Phosphorwasserstoff.

In der Kälte erleidet das Chromchlorür keine Zersetzung durch Phosphorwasserstoffgas. Wird ersteres erhitzt, während ein Strom von letzterem darüber geleitet wird, so wird es unter Entwicklung von Chlorwasserstoffgas in Phosphorchrom verwandelt. Es gehört indessen hierzu eine stärkere Hitze, als zur Umwandlung anderer Chlormetalle in Phosphormetalle.

Dass durch Ammoniak das Chromchlorür in metallisches Chrom verwandelt wird, hat schon vor einiger Zeit Liebig gezeigt*).

^{*)} Diese Annalen, Bd. XXI S. 359.

Wie sich Phosphorwasserstoff und Ammoniak gegen die Substanz, welche man Chromchlorid genannt hat, verhalten, werde ich in einer besonderen Abhandlung in einem der folgenden Heste dieser Annalen erörtern.

Chlorschwefel und Phosphorwasserstoff.

Wird selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas zu gereinigtem Chlorschwefel geleitet, so entsteht sogleich eine starke Entwicklung von Chlorwasserstoffgas, welches man als Gasblasen aus dem mit der Zeit zäher werdenden Chlorschwefel aufsteigen sieht. Der Versuch wurde weit länger fortgesetzt, als eine Entwicklung von Chlorwasserstoffgas wahrzunehmen war. Der Chlorschwefel hatte sich durch die Einwirkung des Phosphorwasserstoffgases in eine sehr zähe Flüssigkeit von gelblicher Farbeverwandelt, welche dicker als Zuckersyrup war.

Das Phosphorwasserstoffgas aus der phosphorichten Säure bewirkt mit Chlorschwefel dieselben Erscheinungen, wie das selbstentzündliche Gas mit demselben. Wird das, Gas schnell über Chlorschwefel geleitet, so wird es sehr leicht vermittelst Ammoniak an der Luft selbstentzündlich.

Wird die erhaltene Substanz mit Wasser übergossen, so erleidet sie im Anfange keine Veränderung; nach und nach wird sie auf der Obersläche weiss, und endlich wird die ganze Flüssigkeit milchweiss, wobei sich ein starker Geruch nach Schweselwasserstoss entwickelt. Die milehichte Trübung der Flüssigkeit rührt von Schwesel her, der sich endlich als pulvriger Bodensatz absondert. Mit rauchender Salpetersäure behandelt, oxydirt sich der Körper so leicht wie Chlorschwesel. Die oxydirte Flüssigkeit enthält ausser Schweselsäure auch Phosphorsäure.

0,849 Grm. der Substanz mit rauchender Salpetersäure oxydirt, und die mit Wasser verdünnte Flüssigkeit mit einer Auflösung von Chlorbaryum gefällt, gaben 3,749 Grammen schweselsaurer Baryterde.

0,781 Grm. des Körpers wurden so lange mit Wasser behandelt, bis die im Anfange milchichte Flüssigkeit nach Absetzung des Schwefels vollkommen klar geworden war. Der Schwefel wurde auf einem gewogenen Filtrum filtrirt. Vorsichtig getrocknet, wog er 0,347 Grm.

— Die vom Schwefel abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit Salpetersäure, und darauf mit einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd erhitzt. Das erhaltene Chlorsilber war bräunlich, aber durch Digestion mit verdünnter Salpetersäure wurde es vollkommen weiß; es wog 0,896 Gramm.

Berechnet man den Schwesel- und Chlorgehalt der Substanz nach der erhaltenen schweselsauren Baryterde und dem Chlorsilber, und nimmt man das Fehlende sür den Phosphorgehalt, so erhält man solgende Zusammensetzung im Hundert:

Schwefel	60,93
Chlor	28,30
Phosphor	10,77
•	100,00.

Diess entspricht sehr gut einer Verbindung aus 5 At. Schwesel, 2 At. Chlor und einem Atom Phosphor, welche solgende Zusammensetzung im Hundert haben würde:

Schwefel	61,16
Chlor	26,91
Phosphor	11,93
	100,00.

Da der Chlorschwesel nach den Untersuchungen, welche ich darüber angestellt habe, aus gleichen Atomen Chlor und Schwesel besteht *), so kann man diese Substanz betrachten als eine Verbindung von zwei Atomen Chlorschwesel und einem Atom Schweselphosphor, welcher aus drei

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI. S. 431.

drei Atomen Schwesel und einem Atom Phosphor zusammengesetzt ist, 2ClS+PS³. Sie würde hiernach eine Art Schweselsalz seyn, bei welchem es indessen etwas zweiselhaft seyn würde, ob der Chlorschwesel oder der Phosphorschwesel darin der basische Bestandtheil wäre,

Diese Substanz entsteht dorch Einwirkung des Phosphorwasserstoffgases auf den Chlorschwefel auf die Weise, dass wenn zwei Atome Phosphorwasserstoff auf zehn Atome des Chlorschwefels einwirken, vier von letzterem unzersetzt bleiben, und sechs davon so zersetzt werden, dass der ganze Chlorgehalt derselben mit dem ganzen Wasserstoffgehalt des Phosphorwasserstoffs als Chlorwasserstoffgas entweicht, während der Schwefel und der Phosphor der zersetzten Substanzen mit den vier Atomen des unzersetzten Chlorschwefels die neue Verbindung hilden.

Durch das Wasser wird die Substanz auf die Weise zersetzt, dass der Phosphor des Phosphorschwesels in derselben sich oxydirt, und der Schwesel desselben Schweselwasserstoff bildet; dass serner der Chlorschwesel die Hälste Schwesel absetzt und sich in unterschweslichte Säute verwandelt, die nun serner in Schwesel und in schweslichte Säure zerfallt, welche letztere mit einem Theile des gebildeten Schweselwasserstoss sich in Schwesel und Wasser verwandelt.

Man muss diese neue Verbindung nicht mit der verwechseln, welche vor nicht langer Zeit Sérullas entdeckt hat, und welche ebenfalls aus Schwesel, Chlor und Phosphor besteht *). Er erhielt sie, als er sestes Phosphorchlorid mit Schweselwasserstossas behandelte. Sie unterscheidet sich von der, welche ich dargestellt habe, nicht nur durch ihre Eigenschasten, sondern auch durch ihre Zusammensetzung. Nach Sérullas besteht sie aus einem einsachen Atom Phosphor, 1 Atom Schwesel und 3 Atomen Chlor. Da ein Atom Schwesel nur 1 Atom Chlor ausnimmt, um Chlorschwesel zu bilden,

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVII S. 165. Annal. d. Physik. B. 100. St. 2. J. 1832. St. 2.

so kann man die Verbindung betrachten, als aus Chlorschwesel und einem Chlorphosphor bestehend, welcher
der unterphosphorichten Säure analog zusammengesetzt
ist, und der bisher noch nicht bekannt und isolirt dargestellt worden ist. Wir kennen also jetzt drei bestimmte
Chlorverbindungen des Phosphors, welche den drei bekannten Säuren dieses Körpers analog zusammengesetzt
sind.

In der von Sérullas entdeckten Verbindung ist wohl offenbar der Chlorschwefel der basische Bestandtheil, indem es scheint, dass derselbe mit mehreren Chlorverbindungen, welche bei der Zersetzung durch Wasser Säuren geben, salzartige Verbindungen bilden kann, wie z. B. mit dem Titanchlorid und dem Zinneblorid*).

Chlorschwefel-Ammoniak. — Wird gereinigter Chlorschwefel mit trocknem Ammoniakgas behandelt, so wird dasselbe unter Erwärmung absorbirt, und es bildet sich zuerst ein hellrother Körper, der später dunkler und pulverförmig wird. Wenn die Dämpfe des Chlorschwefels mit dem Ammoniakgas in Berührung kommen, so sieht man, so lange das Glas noch nicht durch die Menge des sich absetzenden Körpers undurchsichtig geworden ist, einen Dampf von schöner rother Farbe. Der Luft ausgesetzt, wird die Farbe des Körpers heller, und endlich nach längerer Zeit weiß.

Mit Wasser behandelt, löst sich der dunkelrothe Körper bis auf einen Rückstand von Schwesel darin auf. Die Auslösung mit einer Silberoxydauslösung behandelt, giebt Chlorsilber, welches aber bald braun von Schweselsilber wird, wodurch sich die Gegenwart der unterschweslichten Säure zeigt.

1,990 Grm. der Verbindung wurden mit Wasser behandelt, und nach längerer Zeit der abgeschiedene Schwefel abfiltrirt. Zu der abfiltrirten Flüssigkeit wurde verdünnte Salpetersäure gesetzt, und sie dann in einer ver-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI S. 66.

stopften Flasche: mehrere Tage außbewahrt, während welcher Zeit sich noch etwas Schwefel absetzte, worauf sie wiederum filtrirt wurde. Mit aslpetersaurer Silberoxydauflösung gab: sie eine Fällung von Chlorsilber; dies hatte noch einen Stich in's Schwärzliche, welcher aber durch Digestion mit verdünnter Salpetersäure verschwand. Das Chlorsilber wog 3,347. Grm.

Nach dieser Analyse besteht die Verbindung im Hundert aus:

Chlorschwefel	79,19		
Ammoniak '	20,81		
	100,00.		

and the state of the

Diess entspricht einer Verbindung von einem Atom Chlorschwefel mit einem Atom Ammoniak, CIS+NH³, welche im Hundert nach der Berechnung besteht aus:

Chlor	schwefel	79,76
Ammo	niak	20,24
 		100,00.

Chlorphosphor und Phosphorwasserstoff.

Wird selbstentzündliches Gas in slüssigen Chlorphosphor geleitet, so entsteht zwar im Ansange keine Veränderung, dann aber zeigt sich eine starke Entwicklung von Chlorwasserstossas, wobei die Flüssigkeit erst gelb opalisirend wird, und dann gelben Phosphor absetzt, der durch längezes Stehen vorzüglich leicht durch's Sonnenlicht roth wird. Unstreitig würde durch eine noch längere Behandlung des Phosphorchlorürs durch Phosphorwasserstossas dasselhe seinen ganzen Chlorgehalt verloren haben.

Das Gas aus der phosphorichten Säure verhält sich gegen Phosphorchlorür ganz auf dieselbe Weise, wie das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas.

Wird festes Phosphorchlorid mit beiden Arten des Phosphorwasserstoffgases behandelt; so wird es unter Chlorwasserstoffgas-Entwicklung und Phosphorabsatz zuerst in flüssiges Phosphorchlorür verwandelt, das bei längerer. Behandlung mit Phosphorwasserstoffgas ebenfalls auf die erwähnte Art zersetzt wird.

Phosphorchlorür - Ammoniak. — Hinsichtlich des Verhaltens gegen Chlorphosphor unterscheidet sich der Phosphorwasserstoff sehr vom Ammoniak.

Die Verbindungen der beiden bisher bekannten Chlorstufen des Phosphors mit dem Ammoniak sind zwar schon von Davy dargestellt worden; ihre Zusammensetzung und selbst ein Theil ihrer Eigenschaften indessen sind bis jetzt noch nicht richtig angegeben worden.

Wird flüssiges Phosphorchlorür, das dorch mehrmalige vorsichtige Destillation so viel wie möglich vom überschüssigen Phosphor befreit worden ist, mit trocknem
Ammoniakgas behandelt, so findet unter sehr starker Erwärmung eine starke Einwirkung statt. Es bildet sich
eine harte, weiße, pulvrige Masse mit einzelnen bräunlichen Stellen. Diese braunen Stellen rühren von freiem
Phosphor her, von dem es wahrscheinlich ist, daß er
zum Theil als überschüssiger Phosphor im Phosphorchlorür außgelöst enthalten war, das durch die behutsamsten
Destillationen schwerer davon zu befreien ist, als der
Chlorschwefel vom überschüssigen Schwefel.

Beim Ausschlus der Lust erhitzt, zeigt das Phosphorchlorur-Ammoniak aussallende Erscheinungen, wie diess schon zum Theil Davy erwähnt hat, der indessendieselben nicht richtig angiebt. Es würde mich zu weit führen, hier umständlich von denselben zu reden, was ich deshalb in einer besonderen Abhandlung auseinandersetzen werde.

Mit Wasser lange Zeit gekocht, löst sich das Phosphorchlorür-Ammoniak schwer und nur zum Theil auf. Flüssiges Ammoniak löst es ebenfalls nicht auf. Salpotersäure hingegen löst es, vorzüglich bei Anwendung von Wärme zwar langsam, aber doch vollständig, unter Entwicklung von salpetrichtsauren Dämpfen auf. Die Auflösung enthält Chlorwasserstoffsäure und Phosphorsäure.

In Chlorwasserstoffsäure wird die Substanz bis auf einige Phosphorslocken ausgelöst; die Auslösung enthält phosphorichte Säure, denn sie fällt aus: einer Quecksilberchloridauslösung Quecksilberchlorür.

Auch in Schweselsäure löst sie sich in der Wärme unter Entwicklung von chlorwasserstossauren Dämpsen! auf.

Wird das Phosphorchlorür-Ammoniak mit einer Auflösung von kohlensaurem oder auch von reinem Kalilängere Zeit gekocht, so wird es unter Ammoniakentwicklung zersetzt. Wird die Auflösung mit Chlorwasserstoffsäure übersättigt, so wird durch dieselbe aus einer Quecksilberchloridauflösung Quecksilberchlorür gefällt. Die chlorwasserstoffsaure Auflösung giebt mit einer Auflösung von Chlorbaryum beim Zusatz von Ammoniak eine: Källung von phosphorichtsaurer Baryterde. — Wird die Auflösung, statt mit Ghlorwasserstoffsäure, mit Salpetersäure übersättigt, so wird in derselben durch Silberoxydauflösung Chlorsillier gefällt.

Das Phosphorchlorür-Ammoniak wird daher durch eine Kaliauslösung allmälig und langsam in Chlorkalium und in phosphorichtsaures Kali verwandelt, während das Ammoniak entweicht.

Wird die Substanz mit einer concentrirten Auslösung von koblensaurem Kali übergossen, dieselbe dann bis zur Trockniss abgedampst und die abgedampste Maksestark erhitet, so entwickelt sich durch Zersetzung des phosphorichtauren Kalis Vyasserstossan, das wegen dar kleinen Menge des in der Substanz enthaltenen freien Phosphors mit Phosphorstamme brennt. Vird die erhitzte Masse mit Vyasser übergossen, so bleiben Flocken von Phosphor ungelöst. Aus in der Kohlensaurem Kalis och Vird indessen die Substanz mit kohlensaurem Kalis

geschmolzen, so entwickelt sich während des Schmelzens Ammoniak, und die geschmolzene Masse ist ganz im Wasser auflöslich. Die Auflösung enthält dann Chlorkalium und phosphorsaures Kali.

Wird das Phosphorchlorür-Ammoniak in geschmolzenes Kalihydrat gebracht, so wird es unter Ammoniak entwicklung so hestig zersetzt, dass eine Feuererscheinung dabei stattfindet. Die geschmolzene Masse ist vollständig im Wasser auslöslich.

1,769 Grm. der Substanz vorsichtig mit einem großen Ueberschuß mit kohlensaurem Natron geschmolzen, gaben, nachdem die geschmolzene Masse mit Salpetersäure übersättigt worden war, vermittelst einer Auslösung von salpetersaurem Silberoxyd, 3,368 Grm. Chlorsilber.

4,705 Grm. von Phosphorchlorür-Ammoniak, das zu einer andern Zeit bereitet worden war, wurden mit einer Auflötung von kohlensaurem Kali übergossen, und damit zur Trockniss abgedampst; die trockne Masse wurde darauf nur so stark erhitzt, dass sich das phosphorichtsaure Kali zersetzen konnte, wozu kein starkes Glüken nothwendig war, darauf mit Salpetersäure übersättigt und die Aussing mit Silberoxydauslösung gefällt. Ich erhielt hierdurch 9,095 Grm. Chlorsilber.

1,341 Grm. der Substanz wurden in einer Flasche mit eingeriebenem Stöpsel so lange mit nicht starker Salpetersäure behandelt, bis sie darin aufgelöst worden war. Die Auflösung mit Wasser verdünnt und mit salpetersaurer Silberoxydauflösung gefällt, gab 2,569 Grm. Chlorsilber.

Ich babe die Analyse des Phosphorchlorer-Ammoniaks deshalb oft wiederholt, weil die Zusammensetzung der Substanz sehr verschieden von mehreren Chemikern angegeben wird. Die Resultate meiner angeführten Analysen, die zu sehr verschiedenen Zeiten angestellt wurden, stimmen sehr gut überein. Bei der ersten Analyse erhielt ich die geringste Menge Chlor, weil die Masse zu stark geglüht wehrde, wobei wohl etwas Chlornatrium sich verslüchtigt haben konnte.

Durch die erste Analyse erhielt ich 46,98 Procent Chlor, durch die zweite 47,69 Procent, und durch die dritte 47,26 Procent.

Diese Resultate entsprechen sehr gut einer Verbindung von einem Atom Phosphorchlorür und fünf Atomen Ammoniak, welche Verbindung 47,55 Proc. Chlor enthalten würde, womit das Resultat der zweiten Analyse, welche in der That auch mit der größten Sorgfalt angestellt worden war, am besten übereinstimmt. Eine solche Verbindung besteht im Hundert aus:

Phosphorchlorür 61,60 Ammoniak 38,40 100,00.

Nach Persoz*) enthält die Verbindung 8 At. Ammoniak. Ich kann nicht die Verschiedenheit dieser Resultate erklären, da ich immer bei Behandlung des Phosphorchlorürs mit Ammoniak dieselbe Substanz erhalten habe.

Phosphorohlorid-Ammoniak. — Das feste Phosphorchlorid absorbirt, wie das Phosphorchlorür, sehr schnell das trockne Ammoniakgas, bildet aber damit einen Körper, der sich bei weiten leichter theilweise zersetzt, als das Phosphorchlorür-Ammoniak. Wird letzteres in einer Flasche aufbewahrt, die mit Ammoniakgas gefüllt war, so kann es, wenn der Stöpsel den Zutritt der atmosphärischen Luft ganz ausschließt, sehr lange aufbewahrt werden, ohne sich zu verändern. Wenn man nach mehreren Monaten die Flasche öffnet, so riecht die Substanz noch sehr stark nach Ammoniak, wenn das Phosphorchlorür vollständig damit vorher gesättigt worden war.

Etwas ähnliches findet beim Phosphorchlorid-Am:

^{*)} Annales de chimie et de physique, T. XLIV. p. 320.

moniak nicht statt. Ist es auch vollständig mit Ammoniakgas gesättigt worden, und wird es in einer Flasche aufbewahrt, die mit diesem Gase gefüllt worden ist, so kann man nach einiger Zeit kein freies Ammoniak darin mehr erkennen. Diess ist keine Folge davon, dass das Phosphorchlorid nicht vollständig mit Ammoniak gesättigt war, oder dass es bei der Behandlung mit Ammoniakgas nicht in allen Theilen vollständig damit in Berührung gekommen war.

Ich erhielt daher bei verschiedenen Analysen von zu verschiedenen Zeiten bereiteten Mengen von Phosphorchlorid Ammoniak sehr verschiedene Resultate.

Das Phosphorchlorid-Ammoniak ist von ganz wei-Beim Ausschluss der Luft erhitzt, zeigt es ser Farbe. dieselben Erscheinungen, wie das Phosphorchlorur-Am-Im Wasser wird es eben so unvollständig gemoniak. In Salpetersäure ist es durch längere löst, wie dieses. Digestion auflöslich, eben so, aber unter Entwicklung von Chlorwasserstoffgas in concentrirter Schwefelsäure. Auch im flüssigen Ammoniak und in einer Auflösung von kohlensaurem Kali ist es nach längerer Digestion auflöslich. In geschmolzenes Kalihydrat getragen, wird es sogleich unter Ammoniakentwicklung zersetzt, wobei die Stücke der Verbindung eine Feuererscheinung zeigen. Wird die geschmolzene Masse in Wasser aufgelöst, so enthält die Auflösung Chlorkalium und phosphorsaures Auch wenn es mit kohlensaurem Kali oder Natrøn geschmolzen worden ist, ist die geschmolzene Masse im Wasser vollständig auflöslich.

1,002 Grm. der Verbindung wurden mit kohlensaurem Natron geschmolzen; die geschmolzene Masse in Wasser aufgelöst, mit Salpetersäure übersättigt und mit salpetersaurer Silberoxydauflösung gefällt, gab 2,272 Grm. Chlorsilber.

1,312 Grm. von Phosphorchlorid - Ammoniak, das zu einer andern Zeit bereitet worden war, wurden durch Digestion in einer Auflösung von kohlensaurem Kali aufgelöst. Die Auflösung mit Salpetersäure übersättigt, gab mit salpetersaurer Silberoxydauflösung 3,156 Grm. Chlorsilber.

Es ist möglich, dass beim ersten Versuch durch's Glühen Chlornatrium verslüchtigt worden ist, und dass das Resultat des zweiten Versuches sich mehr der Wahrheit nähert. Nach der ersten Analyse erhielt ich 55,94 Procent Chlor, nach der zweiten 59,34 Proc. Letztere Zusammensetzung nähert sich der einer Verbindung von einem Atom Phosphorchlorid mit 5 Atomen Ammoniak, welche 60,17 Proc. Chlor enthält, und im Hundert zusammengesetzt wäre aus:

Phosphorchlorid 70,84

Ammoniak 29,16.

100,00.

Ich bin indessen ungewis, ob diess die wahre Zusammensetzung des Phosphorchlorid-Ammoniaks sey. — Als ich Phosphorchlorid-Ammoniak, welches in einer mit Ammoniakgas gefüllten Flasche ausbewahrt worden war, von Neuem mehrere Male mit Ammoniakgas sättigte, wenn die Flasche aushörte freies Ammoniak zu enthalten, so erhielt ich aus 1,673 Grm. desselben, nachdem es auf die Weise behandelt worden war, wie es im zweiten Versuch angegeben worden ist, 4,988 Grm. Chlorsilber, was 73,55 Proc. Chlor in der Substanz entspricht.

Schwefelkalium mit Phosphorwasserstoff.

Es wurde in einem Appparat über schwefelsaures Kali Schwefelwasserstoffgas so lange geleitet, bis ersteres vollständig in die Verbindung von Schwefel mit Kalium verwandelt worden war, welche Berzelius viertes Schwefelkalium nennt, und von der er es ungewiß läst, ob sie eine selbstständige Schwefelungsstufe sey, oder eine Ver-

bindung von zwei verschiedenen. Sie enthält auf 2 At. Kalium 7 At. Schwefel.

Der Apparat mit diesem Schwefelkalium wurde darauf mit einem Apparate in Verbindung gebracht, in welchem selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas entwikkelt wurde, welches, wie immer, sorgfältig durch Chlorcalcium getrocknet worden war. In der Kälte geschah keine Zersetzung; als indessen das Schwefelkalium schwach erhitzt wurde, und es sich dadurch schwarzbraun färbte, entwickelte es Schwefelwasserstoffgas; es färbte sich erst an den dünnsten Stellen weiß, und endlich, als die Entbindung vom Schwefelwasserstoffgas vollständig aufgehört hatte, hatte es sich in eine bei der angewandten Hitze ungeschmolzenen Masse von ganz weißer Farbe verwandelt. — Zur vollstündigen Umwandlung des Schwefelkaliums in diese Substanz war es nöthig, dass das Phosphorwasserstoffgas sechs bis sieben Stunden über dasselbe geleitet wurde.

Diese Masse zersloss an der Luft, schmeckte hepatisch und war im Wasser vollständig auslöslich. Die Auflösung roch nach Schwefelwasserstoss, und blaute gerötstetes Lackmuspapier. Wurde heises Wasser zur Auflösung angewandt, so entwickelten sich dabei Gasblasen, welche aus Schwefelwasserstossas bestanden. Eine Auflösung von Chlorbaryum brachte in derselben eine Fällung von phosphorsaurer Baryterde hervor, welche vollständig in verdünnter Chlorwasserstossäure auslöslich war, und bei Uebersättigung der sauren Auslösung mit Ammoniak wieder erschiept

Wurde die Auflösung der weißen Masse mit Chlor-wesserstoffsäure versetzt, so entband sich Schweselwasserstoffgas, und es entstand dabei eine Trübung durch Schwesel. Wurdev die Substanz mit rauchender Salpetersäure behandelt; so setzte sich Schwesel ab, und die oxydirte Flüssigkeit enthielt Schweselsäure und Phosphorsäure.

Die Substanz bestand also aus Kalium, Schwefel und Phosphor, welche letztere sich durch die Behandlung mit Wasser in Schwefelwasserstoff und in Phosphorsäure verwandelt hatten. Ich habe mehrere Versuche angestellt, um das Verhältniss der Bestandtheile der Substanz auszumitteln. Diese Analysen, so wie alle Versuche mit dieser Substanz überhaupt, sind indessen schon vor sehr langer Zeit angestellt, und in neueren Zeiten von mir nicht wiederholt worden. Sie sind daher etwas inzugelhaft.

dem sie mit Phosphorwasserstoffgas so lange behandelt worden waren, bis sich keine Spur von Schwefelwasserstoffgas mehr entwickelte, 1,193 Grm.

1,099 Grm. Schweselkalium, auf dieselbe Weise mit Phosphorwasserstossas behandelt, wogen nach dem Versuche 1,091 Grm.

1,283 Grm. Schwefelkalium gaben bei einem dritten Versuche nach der Behandlung mit Phosphorwasserstoffges eine Masse, welche 1,239 Grm. wog.

Nach diesen drei Versuchen ist die Substanz im Hundert zusammengesetzt aus:

	· · I.	* II.	III.
Kalium	43,00	41,34	42,53
Schwefel und Phosphor	57,00	58,66	57,47
	100,00	100,00	100,00.

Als ich die erhaltenen Substanzen, um in denselben die Menge des Schwefels zu bestimmen, vorsichtig mit rauchender Salpetersäure behandelte, konnte ich es nicht vermeiden, dafs sich dabei etwas Schwefelwasserstoffgas entwickelte. Die Einwirkung war äußerst heftig und fand unter starker Feuererscheinung statt. Es war dabei fast unmöglich einen Verlust zu vermeiden. Aus den 1,091 Gramm der Substanz vom zweiten Versuche erhielt ich, nachdem die oxydizte Flüssigkeit mit Wasser verdünnt

und mit einer Auflösung von Chlorbaryum versetzt wurde, 3,287 Grm. schwefelsaure Baryterde, und aus den 1,239 Grm. vom dritten Versuch auf dieselbe Weise 4,050 Grm. schwefelsaure Baryterde. Ersteres entspricht 41,57 Proc., und letzteres 45,02 Proc. Schwefel, was sehr stark von einander abweicht. Letzterer Versuch war indessen mit mehr Vorsicht, als der andere angestellt; aber dennoch war ein gänzlicher Verlust nicht vermieden worden. Der Schwefelsehalt mußte daher offenbar größer seyn.

Es ist sehr wahrscheinlich, dass in der Substanz 2 Atome Kalium mit 5½ Atomen Schwesel und 1 Atom Phosphor verbunden sind. Eine solche Verbindung würde im Hundert bestehen aus:

Kalium	42,93
Schwefel	48,47
Phosphor [8,60
	100,00.

Diese Verbindung ist dann sehr einsach auf die Weise entstanden, dass 1 Atom Schweselkalium (K+S²) und 1. Atom Phosphorwasserstoffgas (P+3H) auf die Weise auf einander gewirkt haben, dass der Wasserstoff des letzteren sich mit so viel Schwesel, als zur Bildung von Schweselwasserstoffgas ersordert wird, verbunden hat.

Diese Zusammensetzung verdient deshalb einige Beachtung, weil aus ihr hervorgeht, dass die Substanz betrachtet werden muss als ein Phosphorschweselsalz oder als eine Verbindung von Schweselkalium mit Schweselphosphor. Entweder ist dann in ihr das erste Schweselkalium mit einem Schweselphosphor verbunden, welcher aus 1 Atom Phosphor und 3½ Atomen Schweselbesteht, oder es ist, was hei den von Berzelius dargestellten Schweselsalzen noch nicht beobachtet ist, in dem Schweselsalz das zweite Schweselkalium (KS²) enthalten, und mit einem Schweselphosphor verbunden, der aus 1 At Phosphor und 1½ At. Schweselbesteht.

Aus den oben angeführten Erscheinungen, welche bei der Auflösung dieses Schweselsalzes stattsinden, geht hervor, dass dasselbe sich nicht unzersetzt in Wasser auflöst. Die Auslösung zeigt Phosphorsäure und sreien Schweselwasterstoff, der durch heises Wasser gassörmig sich aus der Substanz entbindet: Sie enthält serner ein Schweselkalium ausgelöst, welches bei Behandlung mit Chlorwasterstossäure Schwesel fallen lässt. Die Zersetzung der Verbindung durch Wasser geschieht auf die Weise, dass den Phosphor und die Hälste des Kaliums sich zu phosphorsaurem Kali oxydiren, die andere Hälste des Kaliums mit 2 Atomen Schwesel als Schweselkalium ausgelöst blieb, und 3½ At. Schwesel sich in Schweselwasserstossas verwandeln.

Eine ähnliche Verhindung, aber in anderen Verhältnissen zusammengesetzt, erhielt ich, als ich Phosphorwass
merstoffgas mit wasserstoffschwefligem Schwefelkalium behandelte, welches durch Einwirkung von Schwefelwasserstoffgas auf kohlensaures Kali gebildet worden war. Bei
der Behandlung mit Phosphorwasserstoffgas bei schwacher Hitze fing die Masse an stark zu schäumen, während Schwefelwasserstoffgas sich daraus entwickelte. Als
das Blasenwerfen aufhörte, wurde die Masse dickflüssig.
Nach dem Erkalten batte sie eine weiße Farbe mit einem schwachen Stich in's Gelbröthliche. Sie zog begierig Feuchtigkeit aus der Luft an. Sie enthielt mehr Kalium und Phosphor, aber weniger Schwefel, als die vorher erwähnte Verbindung.

Berzelius führt in seiner Abhandlung über die Schweselsalze an *), dass er sich von der Existenz der Phosphorschweselsalze durch Behandlung des Phosphors mit Schweselhepar überzengt hat.

^{*)} Diese Annalen, Bd. VII S. 158:

Phosphormetalle auf nassem Wege bereitet.

Schon vor längerer Zeit habe ich Untersuchungen über das Verhalten des Phospherwasserstoffgases gegen Auflösungen von Metallen angestellt *), welche nicht mit denen von andern Chemikern übereinstimmten. Ich habe in neueren Zeiten mehrere derselben wiederholt::

Die meisten Versuche in dieser Hinsicht stellte ich früher mit Silberoxydauflösungen an, und zwar in der Absicht, um aus den Producten der Zersetzung einen Schluss auf die Zusammensetzung des Phosphorwassent stoffgases machen zu können, was mir indessen nicht gelang, da die Resultate der Versuche sehr von einander abwichen. Von allen metallischen Auflösungen wirken die des Silbets mit ameempfindlichsten auf das Phosphorwasserstoffgas, so dass man sich derselben sehr gut als Reagenz bedienen kann, um sehr kleine Mengen von Phosphorwasserstoffgas zu entdecken, wenn dieselben mit andern Gasarten gemengt sind, welche nicht auf Silberauflösungen wirken. Das Silber wird daraus im Anfangb braun gefällt, ungefähr auf dieselbe Weise wie aus seinen Auflösungen durch Zinnchlorur oder durch phosphorichte Säure. Die Erscheinungen, welche im Uebrigen hierbei stattfinden, habe ich an dem oben angeführten Orte umständlich beschrieben. Ich zeigte, dass sich das Silber im metallischen Zustande durch Phosphorwasserstoffgas fällte, und dass dabei Phosphorsäure gebildet wurde. Es konnte, wie ich glaube, letztere Angabe um so weniger Zweisel erregen, da ich die Menge der dabei erzeugten Phosphorsäure quantitativ bestimmte.

Da indessen Hr. Landgrebe in Marburg **) durch Phosphorwasserstoffgas in Silberoxydauflösungen Phos-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XIV S. 183.

^{**)} Schweigger-Seidel's Jahrbuch der Chemie, Bd. XXV S. 96.

phorsilber erhielt, so wiederholte ich den Versuch auf die Weise, das ich aus einer salpetersauren Silberoxydausslösung durch selbstentzündliches Phosphorwasserstosses so lange alles Silber fällte, das in der vom erzeugten Niederschlage absiltrirten Flüssigkeit keine Trübung durch Chlorwasserstossäure entstand. Das erhaltene Silber wurde in Salpetersäure ausgelöst, und aus der Auslösung durch Chlorwasserstossäure als Chlorsilber gefällt. In der vom Chlorsilber getrennten Flüssigkeit konnte ich indessen durch Reagentien keine Phophorsäure aussinden.

— Eben so rein von Phosphor verhielt sich bei der Prüfung ein Silber, das ich vor längerer Zeit durch Phosphorwasserstossas aus einer schweselsauren Silberoxydausslösung reducirt hatte.

Aus der Abhandlung des Hrn. Landgrebe scheint indessen hervorzugehen, dass der von ihm durch Phosphorwasserstoffgas aus einer Silberoxydauflösung erhaltene Niederschlag wirklich außer Silber auch Phosphor Ich kann mir diess nur auf die Weise erkläenthielt: ren, dass vielleicht unmittelbar aus dem von ihm angewandten Apparate das selbstentzündliche Gas in die Silberoxydauflösung geleitet wurde, so dass die dem Gase folgenden Phosphordämpse sich nicht anders als in der Flüssigkeit absetzen konnten, durch welche das Gas geleitet wurde. - Ich leitete bei diesen Versuchen, wie bei allen anderen, das Gas erst durch eine lange Röhre, welche mit Chlorcalcium angefüllt war, so dass sich das Gas abkühlen und die Phosphordampfe sich vollkommen absetzen konnten.

Die hauptsächlichste Ursache, warum die Resultate meiner früheren Versuche nicht unter einander übereinstimmten, war wohl unstreitig die, dass, wenn das Phosphorwasserstossas länger durch die Silberoxydauslösung streicht, als nothwendig ist, um alles Silber zu fällen, sich leicht beim Zutritt der Luft phosphorichte Säure bildet, wovon ich mich durch neuere Versuche überzeugt

habe. Unterbricht man den Versuch früher, und hält man den Zutritt der Luft so viel wie möglich während des Durchströmens ab, so scheint dies nicht der Fall zu seyn. Meine früheren Versuche geben daher, wenn man die nicht berücksichtigt, bei welchen der erwähnte Umstand statt fand, Resultate, die der Wahrheit sich ziemlich nähern. Dass sie nicht völlig übereinstimmen, liegt offenbar in der großen Schwierigkeit, die Phosphorsäure quantitativ zu bestimmen.

Wie Silberoxydauflösungen, so verhalten sich gegen Phosphorwasserstoffgas auch die Auflösungen einiger anderer, aber nicht aller edler Metalle, namentlich die des Goldes, wie ich diess auch schon früher erwähnt habe, so dass das, was ich früher von dem Verhalten des Phosphorwasserstoffgases gegen Auflösungen von Metallen behannt machte *), eigentlich nur von den Auflösungen einiger edler Metalle und nicht allgemein gilt.

Gegen Quecksilberauflösungen verhält sich das Phosphorwasserstoffgas, wie ich diess schon srüher erwähnt habe, auf eine ganz andere Weise, wie gegen die Auflösungen irgend eines anderen Metalles. Da meine Untersuchungen in dieser Hinsicht noch nicht ganz beendet sind, so werde ich meine Versuche hierüber später mittheilen.

Die widersprechendsten Angaben herrschen über die Natur des Niederschlages, der durch Phosphorwasserstoffgas in Kupferoxydauflösungen entsteht. Dumas giebt an, dass Phosphorwasserstoffgas aus der phosphorichten Säure vollkommen, und selbstentzündliches Gas mit Zurücklassung des ihm beigemengten Wasserstoffgases von einer Auslösung von schwefelsaurem Kupferoxyd absorbirt werde, und das hierbei ein braunschwarzer Niederschlag von Phosphorkupfer entsteht, welchen er indessen nicht untersucht hat. Buff giebt an, dass, wenn Phos-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XIV S. 183.

Phosphorwasserstoffgas durch eine Auflösung von schwefelsaurem Kupseroxyd geleitet wird, keine Phosphorsäure, sondern nur Phosphorkupser gebildet werde *). Als er indessen diese Versuche in neueren Zeiten wiederholte, glaubte er zu sinden, dass dieses Phosphorkupser beim Zutritt der Lust und Wasser sich zum Theil in rothes metallisches Kupser und in Phosphorsäure verwandle **). Auch Landgrebe führte früher an, dass er durch Phosphorwasserstoffgas aus der Auslösung von schweselsaurem Kupseroxyd Phosphorkupser erhalten habe, welches nach seiner Analyse 36,72 Proc. Phosphor enthält ***). Später indessen giebt er an, dass sich auch auf diese Weise ein Niederschlag bilde, der aus reinem Kupser besteht +).

Als ich früher beide isomerische Modificationen des Phosphorwasserstoffgases durch eine Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd leitete und die vom erhaltenen Niederschlage getrennte Flüssigkeit prüfte, fand ich, dass sie Phosphorsäure enthielt. Bei der Untersuchung des erhaltenen Niederschlags fand ich ferner, dass derselbe bei einer ganz geringen Hitze beim Ausschluss der Luft kupferroth und metallisch glänzend wurde, ohne dass sich dabei ein flüchtiger Körper ausschied, und dass er, durch die Löthrohrslamme erhitzt, keine Phosphorslamme zeigte, wie diess gewöhnlich bei anderem Phosphorkupser der Ich konnte daher den Niederschlag eben so Fall ist. gut für metallisches Kupfer halten, wie den Niederschlag, der sich unter ähnlichen Umständen aus Silberoxydauflösungen gebildet batte, für metallisches Silber, zumal da ich auf andere Weise sehr oft Phosphorkupfer bereitet hatte, welches von ganz anderen chemischen Eigenschaften als dieser Niederschlag war. Da ich nur eine geringe Menge

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVI S. 366.

^{**)} Ebend. Bd. XXII S. 254.

^{•••)} Schweigger-Seidel's Jahrbuch, Bd. XXIII S. 463.

der Fällung erhalten hatte, so unterlies ich die fernere Untersuchung derselben.

Da indessen aus den Untersuchungen von Buff hervorgeht, dass wirklich in dem Niederschlage Phosphor enthalten ist, so habe ich in neueren Zeiten meine Versuche über denselben wiederholt. Das Phosphorwasserstoffgas wurde durch die schwefelsauren Kupferoxydauflösungen, so viel wie möglich beim Ausschluss der atmosphärischen Luft, geleitet. Wenn auch der Strom des Gases ziemlich rasch ging, so zeigte sich erst eine schwärzliche Trübung in der Auslösung nach & oder einer ganzen Stunde, die dann bald sehr zunahm. Nachdem der Niederschlag sich gesetzt hatte, wurde er schnell filtrirt, ausgesüsst und im luftleeren Raume über Schwefelsäure getrocknet. vom Niederschlage absiltrirten Flüssigkeit, die noch sehr viel unzersetztes schwefelsaures Kupferoxyd aufgelöst enthielt, zeigten indessén bei jeder Wiederholung des Versuchs Reagentien immer die Gegenwart der Phosphorsäure an, wie ich diess schon früher angegeben hatte. Auf die leichteste Weise kann man sich bei Anwesenheit von Schweselsäure von der Gegenwart kleiner Mengen Phosphorsäure überzeugen, wenn man aus der Auflösung das Kupferoxyd vermittelst eines Stromes von Schweselwasserstoffgas als Schweselkupfer entfernt, den Ueberschuss des Schwefelwasserstoffgases durch Erhitzung wegbringt, und nach Uebersättigung der Flüssigkeit mit Ammoniak sie mit einer Auflösung von schwefelsaurer Talkerde vermischt, welche mit einer Auflösung von Chlorwasserstoff-Ammoniak und mit freiem Ammoniak im Ueber-Es entsteht dann der beschuss versetzt worden war. kannte Niederschlag von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde, welcher sich auch in der verdünntesten Auflösung Buff suchte die Gegenwart der Phosphorsäure zeigt. in dieser Flüssigkeit auf die Weise, dass er sie zuerst vermittelst Schwefelwasserstoffgas vom Kupferoxyd befreite, durch eine Auflösung von Chlorbaryum die Schwefelsäure fällte, und die von der schwefelsauren Baryterde getrennte Auflösung mit Ammoniak versetzte. Er erhielt keinen Niederschlag von phosphorsaurer Baryterde, vielleicht wohl, weil dieselbe in den gebildeten ammoniakalischen Salzen aufgelöst blieb.

Die merkwürdigste Eigenschaft des Niederschlags, welcher von schwarzer Farbe ist, ist unstreitig wohl die, dass er, wenn er auch nur schwach erhitzt wird, eine kupferrothe Farbe und metallischen Gianz annimmt, welche beide von denen des Kupfers, welches durch Reduction des Kupferoxyds vermittelst Wasserstoffgas erhalten wird, gar nicht verschieden sind. Es entwickelt sich bei der Erhitzung weder Wasserstoffgas noch Phosphor, sondern nur Feuchtigkeit, wenn der Niederschlag nicht vollständig getrocknet worden war. Auf Kohle durch die Löthrohrslamme erhitzt, zeigt er kein Phosphorslammchen, wie Phosphorkupfer, das durch Behandlung von wasserfreiem Kupferchlorid mit Phosphorwasserstoffgas erhalten Dessen ungeächtet ist der erhitzte Niederschlag kein reines Kupfer, sondern Phosphorkupfer, was um so auffallender ist, da bei keiner Art von Phosphorkupfer, welche auf irgend eine andere Weise bereitet worden ist, eine ähnliche Veränderung durch die Hitze wahrgenommen wird.

In Chlorwasserstossäure ist der Niederschlag im erbitzten und im nicht erbitzten Zustande nicht mehr auflöslich, als sonst sein zertheiltes Kupser beim Zutritt der Luft, weshalb dasselbe keine Kupseroxydulverbindung seyn kann. In concentrirter Schweselsäure löst er sich unter Entwicklung von schweslichter Säure auf. In Salpetersäure ist er auslöslich, besonders leicht im nicht erhitzten Zustande; die Auslösung enthält außer Kupseroxyd noch Phosphorsäure.

Der Niederschlag, welcher durch das selbstentzündliche Phosphorwasserstoffgas in schwefelsaurer Kupferoxydauflösung gebildet worden ist, ist von ganz derselben Beschassenheit, wie der, welcher durch das Gas der phosphorichten Säure in derselben erzeugt worden ist.

Zur Analyse wurde der Niederschlag angewandt, nachdem er beim Ausschluß der Lust geglüht worden war, weil er dann besser gewogen werden konnte. Er wurde in Salpetersäure aufgelöst und durch die Lösung ein Strom von Schwefelwasserstoffgas geleitet; das erhaltene Schwefelkupfer wurde beim Zutritt der Lust geglüht, darauf in Salpetersäure aufgelöst und aus der Ausiösung das Kupferoxyd durch Kaliauslösung heiß gefällt.

In einem Versuche erhielt ich aus 0,910 Grm. des geglühten Niederschlages auf diese Weise 0,877 Grm. Kupferoxyd; in einem zweiten Versuche gaben mir 1,5795 Grm. des geglühten Niederschlages, der zu einer andern Zeit bereitet worden war, 1,499 Grm. Kupferoxyd; bei einem dritten Versuche indessen erhielt ich aus 1,153 Grm, des Niederschlages 1,154 Grm. Kupferoxyd. — Bei den beiden ersten Versuchen wurde ein Phosphorkupfer angewandt, welches durch selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas bereitet worden war; zu dem dritten Versuche hingegen wurde der Niederschlag genommen, welcher durch Phosphorwasserstoffgas aus der phosphorichten Säure erhalten worden war.

Nach dem ersten Versuche' enthält die Verbindung 76,93 Proc. Knpfer, nach dem zweiten 75,76 Proc., und nach dem dritten 79,84 Proc. Das Fehlende kann als Phosphorgehalt angenommen werden. Die Resultate der beiden ersten Versuche stimmen ziemlich gut mit einer berechneten Zusammensetzung eines Phosphorkupfers aus 2 Atomen Phosphor mit 3 Atomen Kupser überein, welches entstehen müste, wenn der Wasserstoff des Phosphorwasserstoffgases sich mit dem Sauerstoff des Kupferoxyds, und der ganze Phosphorgehalt des erstern mit dem Kupfergehalt des letztern verbindet. Ein solches Phosphorkupfer würde 75,16 Procent Kupfer enthalten. Ein kleiner Theil des Phosphors vom Phosphorwasserstoffgase hat sich also bei diesen Versuchen entweder durch den Sauerstoff des Kupferoxyds, oder durch den der atmosphärischen Luft, deren Zutritt indessen so viel wie möglich während des Versuches abgehalten wurde, in Phosphorsäure verwandelt. Die Menge der gebildeten Phosphorsäure war bedeutend größer, als das nicht von selbst entzündliche Gas mit der Kupferoxydauflösung behandelt wurde.

Es scheint, als wenn das Kupferoxyd sich eben so wenig in einer Auflösung durch Phosphorwasserstoffgas vollständig in Phosphorkupfer verwandeln ließe, wie im trocknen Zustande. Als ich vor längerer Zeit über erwärmtes Kupferoxyd und Kupferoxydul trocknes Phosphorwasserstoffgas strömen liefs, erhiekt ich zwar Phosphorkupfer, aber zugleich auch Phosphorsäure *), und dem Anscheine nach mehr, als beim Durchleiten des Gases durch eine Kupferoxydauflösung. Dass auf trocknem Wege Chlorkupfer und Schwefelkupfer durch Phosphorwasserstoffgas vollständiger in Phosphorkupfer und in Chlorwasserstoff oder Schwefelwasserstoff sich zersetzen, rührt wohl offenbar von der geringeren Verwandtschaft des Phosphors zum Chlor und Schwefel als zum Sauerstoff her, welche so stark ist, dass der Phosphor, besonders bei erhöhter Temperatur, das Wasser zersetzt.

Dasselbe Phosphorkupfer, das bei vollständiger Zersetzung einer Kupferoxydauslösung durch Phosphorwasserstoffgas sich eigentlich bilden mußte, wenn die Erzeugung der Phosphorsäure verhindert werden könnte, erhält man, wenn dieses Gas im trocknen Zustande über erkitztes Kupferchlorid geleitet wird. Aber dieses Phosphorkupfer unterscheldet sich in seinen chemischen Eigenschaften außerordentlich von dem, von welchem hier die Rede ist; denn es zeigt ein Phosphorstämmehen, wenn es durch die Löthrohrstamme erhitzt wird, und verliert auch durch die stärkste Hitze beim Ausschluß der Luft

^{*)} Diese Annalen, Bd. VI S. 204.

nicht seine graue metallische Farbe. Diese verschiedenen Arten von Phosphorkupfer sind daher isomerisch, und zwar noch auf eine auffallendere Art, als das schwarze und rothe Schwefelquecksilber.

Eine Bleioxydauflösung wird durch Phosphorwasserstoffgas noch weit schwerer gefällt, als eine Kupferoxydauslösung. Ich konnte erst einen Niederschlag erhalten, nachdem ich während zwei Stunden ununterbrochen einen Strom des Gases durch eine Auflösung von essigsaurem Bleioxyd leitete; der Niederschlag war braun. Durch die Löthrohrsamme erhitzt, zeigte er ein Phosphorslämmchen und verwandelte sich in phosphorsaures Bleioxyd, dessen Kugel beim Erkalten sehr schön krystallisirte. In der von dem Phosphorblei abfiltrirten Flüssigkeit konnte ich durch Reagentien nicht die Gegenwart der Phosphorsäure finden. Wenn sich indessen auch bei diesem Versuche dieselbe gebildet haben sollte, so würde sie sich als phosphorsaures Bleioxyd, das in Essigsaure sehr schwer und unbedeutend auflöslich ist, mit dem Phosphorblei niedergeschlagen haben.

Noch schwerer als die Bleiauslösungen scheinen die Zinnauflösungen durch Phosphorwasserstoffgas gefällt zu Ich konnte keinen Niederschlag erhalten, als ich ziemlich lange Zeit bindurch einen Strom von Phosphorwasserstoffgas durch eine Auflösung von Zinuchlorid leitete; letztere wurde dadurch nur gelb gefärbt. Man erhält indessen, wie ich schon früher bemerkt habe, auf nassem Wege ein Phosphorzinn, wenn Zinnehlarid-Phosphorwasserstoff in Wasser aufgelöst wird. Es entsteht dann durch Einwirkung des entweichenden Phosphorwasserstoffgases auf das aufgelöste Zinnchlorid Zinnchlorür und Phosphorzinn, welches einen gelben Niederschlag bildet, der lange in der Auflösung suspendirt bleibt, und sich leicht oxydirt, wenn er sich nicht beim Ausschluss der Lust absetzen kann. Getrocknet zeigt dasselbe eine Phosphorslamme, wenn es durch die Löthrohrslamme erhitzt wird, und giebt Zinnkörner, wenn man es mit kohlensaurem Natron auf Koble mit der inneren Flamme des Löthrohrs behandelt. Erhitzt man es in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas, so verliert es seinen Phosphorgehalt und verwandelt sich in metallisches Zinn.

Zur Analyse dieses Körpers wurden 0,746 Grm., welche über Schweselsäure im lustleeren Raume getrocknet worden waren, mit Salpetersäure oxydirt. Das sich abscheidende Zinnoxyd enthielt noch Phosphorsäure, welche es aber vollständig verlor, als es längere Zeit mit einem Gemisch von concentrirter Schweselsäure und Salpetersäure digerirt und gekocht wurde. Ich erhielt 0,526 Gramm Zinnoxyd, das bei der Prüsung rein von Phosphorsäure besunden wurde.

0,293 Grm. einer anderen Menge des Phosphorzinns auf dieselbe Weise behandelt, gaben 0,212 Grm. Zinnoxyd.

Nach diesen beiden Versuchen ist das Phosphorzinn im Hundert zusammengesetzt aus:

	I. '	II.
Zinn	55,43	56,88
Phosphor	44,57	43,12
	100,00	100,00.

Diess entspricht einer Verbindung von einem Atom Zinn und drei Atomen Phosphor, welche, wie diess schon oben S. 160 bemerkt worden ist, im Hundert aus 55,55 Procent Zinn und 44,45 Procent Phosphor besteht.

Das Phosphorzinn entsteht, wenn sechs Atome Phosphorwasserstoff auf eine Auslösung von sieben Atomen Zinnchlorid einwirken. Es bilden sich dann zwei Atome Phosphorzinn (Sn P³), welche aus der Flüssigkeit gefällt werden, fünf Atome Zinnchlorür und 18 Atome Chlorwasserstoffsäure, welche beide aufgelöst bleiben.

Phosphormetalle auf trocknem Wege bereitet.

Der Phosphor kann sich auf trocknem Wege mit mehreren Metallen in mannigfaltigen Verhältnissen verbinden, zu mehreren indessen scheint er eine sehr schwache Verwandtschaft zu äußern, so dass schon eine geringe Hitze hinreichend ist, den Phosphor vom Metall zu tren-Die Phosphormetalle sind im Ganzen genommen sehr wenig bis jetzt untersucht. Man hat sie bekanntlich theils durch Behandlung phosphorsaurer Metalloxyde mit Kohle, theils auch durch Reduction von Phosphorsäure durch Kohle und Hinzusügung eines Metalles, und endlich auch unmittelbar durch Erhitzung von Phosphor und Metallen darzustellen gesucht. Ich werde von den auf diese Weise bereiteten Phosphormetallen hier nicht reden, sondern will nur vorzüglich die Verbindungen des Phosphors mit den Metallen erwähnen, welche durch Behandlung von einigen Chlor- und Schwefelmetallen mit Phosphorwasserstoffgas hervorgebracht werden.

Phosphorkupfer. - Mit dem Kupfer kann sich der Phosphor in mehreren Verhältnissen verbinden, wenn Phosphorwasserstoffgas mit Chlor- oder Schwefelverbindungen des Kupfers behandet wird. Alle diese Verbindungen haben in ihren Eigenschaften viel Aehnlichkeit mit einander. Sie sind alle von grauschwarzer Farbe, uud von metallischem Glanze, wenn sie beim Ausschluss der Luft stärker erhitzt werden, sonst gewöhnlich unmittelbar nach ihrer Bereitung schwarz und pulverförmig. aber verändern sie durch's Erhitzen ihre Farbe in's Ro-Vor dem Löthrohr auf Kohle erhitzt, zeigen sie ein Phosphorflämmchen. Sie sind in Chlorwasserstoffsäuse unlöslich, von Salpetersäure und Königswasser hingegen werden sie leicht und vollständig aufgelöst, wobei der Phosphor zu gleicher Zeit mit dem Kupfer vollständig zu Phosphorsäure oxydirt wird, ohne das sich hierbei das Metall früher auflöst und ein Theil des Phosphors sich abscheidet.

Die Verbindungen des Kupfers mit dem Phosphor, welche hauptsächlich durch Phosphorwasserstoffgas gebildet werden, sind die, welche durch Einwirkung desselben auf Kupferchlorid und Kupferchlorür entstehen. Sie bestehen, wie ich diess schon in früheren Abhandlungen gezeigt habe, erstere aus 2 At. Phosphor mit 3 At. Kupfer, letztere aus 1 At. Phosphor mit 3 At. Kupfer.

Die höheren Phosphorstusen des Kupsers, selbst wenn sie bedeutend mehr Phosphor enthalten, als die eine der so eben genannten, verlieren selbst durch ziemlich starke Erhitzung keinen Phosphor. Diess geschieht indessen, wenn sie sehr lange bei der stärksten Hitze, die Glas, ohne weich zu werden, ertragen kann, in einem Strom von Wasserstoffgas erhitzt werden. Es wird dadurch Phosphor abgetrieben, und das entweichende Gasbrennt, erst unter Wasser geleitet, von selbst beim Zutritt der Lust, aber mehr mit der grünlichen Flamme des Phosphordamps, nicht mit der des Phosphorwasserstoffgases.

Nachdem das Phosphorkupser auf diese Weise so lange mit Wasserstosigas behandelt worden war, dass es nach dem Erkalten nicht mehr an Gewicht verlor, bildete es eine zusammengesinderte, hellgraue metallische Masse. 1,291 Grm. davon, in Salpetersäure ausgelöst und aus der Auslösung das Kupser durch Schweselwasserstosigas als Schweselkupser gefällt, gaben, nachdem letzteres in Oxyd verwandelt worden war, 1,365 Grm. Kupseroxyd. Aus einer anderen Menge Phosphorkupser im Minjmum vom Phosphor, welches auf dieselbe Weise zu einer anderen Zeit bereitet worden war, erhielt ich aus 0,885 Grm. auf ähnliche Weise 0,936 Grm. Kupseroxyd. Die Analysen gaben also 84,41 Proc. und 84,43 Procent Kupser in diesem Phosphorkupser an, welches die Verbindung des Kupsers mit dem Phosphor zu seyn

scheint, in welchem die geringste Menge von letzterem nach einem bestimmten Verhältnisse enthalten ist. Diese Verbindung ist die nämliche, welche auch durch Behaudlung von Kupferchlorür oder Schwefelkupfer mit Phosphorwasserstoffgas entsteht. Sie besteht aus 1 At. Phosphor und 3 At. Kupfer, und enthält der Berechnung nach im Hundert 85,82 Kupfer und 14,18 Phosphor.

Ich habe schon stüber angeführt *), dass man durch Behandlung des Kupseroxyds und des Kupseroxyduls mit Phosphorwasserstossas zwar Phosphorkupser, aber nicht im reinen Zustande, sondern gemengt mit Phosphorsäure erhält, unstreitig wohl, weil der Phosphor bei der erhöhten Temperatur dem gebildeten Wasser Sauerstossentzieht.

Wird Phosphorwasserstoffgas über wasserfreies schwefelsaures Kupferoxyd geleitet, so geschieht in der Kälte keine Einwirkung; aber gelinde erwärmt, wird die Masse sogleich braun und dann schwarz. Es entwickelt sich dabei schweslichtsaures Gas und Wasser. Die erhaltene Substanz ist hart, zeigt, durch die Löthrohrsamme auf Kohle erhitzt, ein Phosphorslämmchen, wie anderes Phosphorkupfer, löst sich nicht in Chlorwasserstoffsäure, wohl aber in Salpetersäure auf, wobei aber Schwefel ungelöst bleibt; in der Auflösung wird durch eine Auflösung von Chlorbaryum schwefelsaure Baryterde gefällt. Sie besteht also aus einer Verbindung von Phosphorkupfer mit Schwefelkupfer, welches letztere sich bei längerer Behandlung mit Phosphorwasserstoffgas auch in Phosphorkupfer verwandelt haben würde.

Ich erhielt Phosphorkupfer, als ich Wasserstoffgas über stark erhitztes phosphorsaures Kupferoxyd leitete, welches durch Fällung einer Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd mit einer Auflösung von phosphorsaurem Natron erhalten worden war. Das Salz wurde bei der ersten Einwirkung des Gases durch Reduction des

^{*)} Diese Annalen, Bd. VI S. 204.

Kupferoxyds zu Oxydul gelb; bei stärkerer Hitze wurde es indessen unter Bildung von Wasser in grauschwarzes Phosphorkupfer verwandelt. Es gehörte indessen dazu die stärkste Hitze, welche die Flamme einer Spirituslampe mit doppeltem Luftzuge hervorbringen konnte; das Glas wurde dabei stark angegriffen. Nach dem Erkalten fand sich das Phosphorkupfer im Apparate in einem deutlich krystallisirtem Zustand.

0,872 Grm. von diesem Phosphorkupfer gaben nach der Auflösung in Salpetersäure, Fällung des Kupfers durch Schweselwasserstoffgas und Verwandlung des Schwesel- kupfers in Kupferoxyd, 0,711 Grm. Kupferoxyd. Die Verbindung bestand also im Hundert aus:

Kupfer 65,09
Phosphor 34,91
100,00.

Diese Zusammensetzung entspricht der eines Phosphorkupfers, das aus gleichen Atomen Kupfer und Phosphor besteht, und welches der Berechnung nach im Hundert 66,86 Kupfer und 33,14 Phosphor enthält. Das angewandte phosphorsaure Kupferoxyd war daher ein neutrales phosphorsaures Salz.

Phosphorkobalt. — Chlorkobalt wird eben so leicht wie Chlorkupfer von Phosphorwasserstoffgas zersetzt. Das erhaltene Phosphorkobalt ist grau, selbst in starker Chlorwasserstoffsäure unauflöslich, aber leicht in Salpetersäure löslich, und in seinen übrigen Eigenschaften dem Phosphorkupfer sehr ähnlich.

Ein sehr reines Phosphorkobalt erhielt ich durch Behandlung des phosphorsauren Kobaltoxyds, welches durch Fällung einer Auflösung von Chlorkobalt mit einer Auflösung von phosphorsaurem Natron erhalten worden war, mit Wasserstoffgas. Das Kobaltsalz wurde leichter dadurch als das phosphorsaure Kupferoxyd zersetz!. Es wurde dabei bloß Wasser entwickelt. Das erhaltene

Phosphorkobalt war schwarz, pulverförmig, und zeigte kein Phosphorslämmchen, als es durch die Löthrohrslamme auf Kohle erhitzt wurde.

Ueber 0,377 Gramm des erhaltenen Phosphorkobalts wurde ein Strom von trocknem Chlorgas geleitet. Im Anfange fand wenig Einwirkung statt; als aber das Phosphormetall schwach erhitzt wurde, fand eine starke Feuererscheinung statt; es sublimirte festes Phosphorchlorid, und das Phosphorkobalt verwandelte sich in krystallisirtes Chlorkobalt, dessen Menge 0,609 Grm. betrug. Nach diesem Versuche bestand das Phosphorkobalt im Hundert aus:

Kobalt 73,47
Phosphor 26,53
100,00.

Es entspricht diese Zusammensetzung genau der einer Verbindung von 2 At. Phosphor mit 3 At. Kobalt, welche nach der Berechnung im Hundert aus 73,83 Kobalt und 26,17 Phosphor besteht. — Das erhaltene Chlorkobalt wurde, nach der Auflösung im Wasser, durch Fällung vermittelst einer Kaliauflösung in Kobaltoxyd verwandelt, das, durch Wasserstoffgas reducirt, 0,275 Grm. metallisches Kobalt gab. Der Berechnung nach ist in 0,609 Grm. Chlorkobalt 0,277 Grm. Kobalt enthalten.

Da bei der Bildung des Phosphorkobalts außer Wasser sich nichts verslüchtigte, so war das angewandte phosphorsaure Kobaltoxyd, wie sich aus der Zusammensetzung des Phosphorkobalts ergiebt, kein neutrales, sondern zwei Drittel phosphorsaures Kobaltoxyd.

Phosphornickel. — Chlornickel wird mit gleicher Leichtigkeit wie Chlorkobalt durch Phosphorwasserstoffgas zersetzt. Das gebildete Phosphornickel ist schwarz, unlöslich in Chlorwasserstoffsäure, aber leicht löslich in Salpetersäure. Durch die Löthrohrsamme auf Kohle erhitzt, zeigt es ein Phosphorsammehen. Auch Schweselnickel

wird durch Phosphorwasserstoffgas, wie ich schon früher angeführt habe *), unter Schweselwasserstoffgas-Entwicklung in Phosphornickel verwandelt, doch weit langsamer als Chlornickel.

Man erhält auch Phosphornickel, wenn phosphorsaures Nickeloxyd durch Wasserstoffgas reducirt wird.

Phosphoreisen. — Ich erhielt Phosphoreisen, als ich sehr reinen Schweselkies mit Phosphorwasserstossas bei einer so gelinden Temperatur behandelte, dass dadurch kein Schwesel aus dem Schweselkies verslüchtigt werden konnte **). Das erhaltene Phosphoreisen war pulverförmig, in concentrirter und verdünnter Chlorwasserstossaure ganz unauslöslich, in Salpetersäure und Königswasser auslöslich. Durch die Löthrohrslamme aus Kohle erhitzt, zeigte es ein Phosphorslämmchen. Es bestand aus 3 Atomen Eisen und 4 Atomen Phosphor.

Phosphorchrom. — Es wurde durch Behandlung von wasserfreiem krystallinischen Chromchlorür mit Phosphorwasserstoffgas erhalten. In der Kälte geschah dadurch keine Zersetzung, wohl aber in der Hitze, doch musste dieselbe stärker seyn, als zur Bildung von den Verbindungen des Phosphors mit Kupfer, Kobalt, Nickel und Eisen nothwendig ist, weshalb auch durch dieselbe aus dem überslüssig darüber geleiteten Phosphorwasserstoffgas Phosphor abgeschieden wurde. Das Phosphorchrom hatte die Gestalt der Krystallschuppen des Chromchlorürs beibehalten. Die Farbe desselben ist schwarz; es zeigte, durch die Löthrohrslamme erhitzt, ein Phosphorslämmchen, ist unlöslich in Chlorwasserstossäure, aber selbst auch fast unlöslich in Salpetersäure und in Königs-Durch längeres Kochen damit wird nur eine sehr geringe Menge des Phosphorchroms darin aufgelöst. — Ich erhielt aus 0,573 Grm. Chromchlorür 0,307 Grm. Phosphorchrom. Die Zusammensetzung desselben ist daher:

^{*)} Diese Annalen, Bd. VI S. 211.

^{••)} Ebend. Bd. VI S. 212.

Chrom 64,50 Phosphor 35,50 100,00.

Dies Resultat entspricht einer Zusammensetzung aus gleichen Atomen Phosphor und Chrom, welche Verbindung im Hundert aus 64,20 Procent Chrom und 35,80 Proc. Phosphor besteht. Bei der Zersetzung des Chromchlorürs durch Phosphorwasserstoffgas hat dasselbe sich also vollständig in Phosphorchrom und in Chlorwasserstoffgas verwandelt.

Ich habe noch andere Chlor- und Schwefelmetalle vermittelst Phosphorwasserstoffgas in Phosphormetalle zu verwandeln gesucht, aber keine günstigen Resultate erhalten. Es scheint, dass von den häufiger vorkommenden Metallen sich vorzüglich nur Kupfer, Köbalt, Nickel, Eisen und Chrom leicht auf die erwähnte Weise in Phosphormetalle verwandeln lassen. Mehrere andere Metalle können sich zwar mit Phosphor verbinden, verlieren indessen den Phosphorgehalt wiederum bei der geringen Hitze, welche zur Zersetzung der metallischen Verbindungen vermittelst Phosphorwasserstoffgas nothwendig ist.

Phosphorwasserstossas über Chlorsilber geleitet, zersetzt dasselbe bei einer sehr geringen Wärme sehr leicht. Der ganze Chlorgehalt des Salzes entweicht sehr bald als Chlorwasserstossas, eine bedeutende Menge Phosphor setzt sich an die kälteren Stellen des Apparats ab, und es bleibt metallisches Silber zürück. Aus 2,0735 Grm. Chlorsilber erhielt ich 1,56 Grm. Silber, also fast genau den Silbergehalt des angewandten Salzes.

Langsamer als Chlorsilber, aber unter denselben Erscheinungen, wird Chlorblei durch Phosphorwasserstoffgas zersetzt. Es wird unter Entwicklung von Chlorwasserstoffgas und Phosphor in metallisches Blei verwandelt.

Wird Phosphorwasserstoffgas über Quecksilbercklorid geleitet, so entwickelt sich aus demselben, wenn es schwach erhitzt wird, Chlorwasserstoffgas mit der größten Hestigkeit. Zugleich bildet sich ein oraniengelbes Sublimat, das ziemlich slüchtig ist und aus Phosphorquecksilber besteht, das indessen für sich schnell erhitzt in Phosphor und in Quecksilber zerfällt.

Chlorzink mit Phosphorwasserstoffgas, bei gelinder Wärme behandelt, entwickelte Chlorwasserstoffgas. Die Operation wurde unterbrochen, als die Zersetzung lange nicht vollständig erfolgt war. Von der Masse löste sich im Wasser das unzersetzte Chlorzink auf; es blieben aber schwärzliche metallische Theile ungelöst, die in Chlorwasserstoffsäure ganz unauflöslich waren, und auf Kohle durch die Löthrohrslamme erhitzt, eine Phosphorslamme zeigten. Sie waren daher Phosphorzink. Ich habe indessen zu wenig davon erhalten, um es genauer zu untersuchen.

Manganchlorür auf dieselbe Weise mit Phosphorwasserstoffgas behandelt, entwickelte Chlorwasserstoffgas, und verwandelte sich in eine schwarze, metallisch aussehende Masse, von welcher Wasser das unzersetzte Manganchlorür auflöste und metallisch glänzende Theile von Phosphormangan hinterliefs, die in Chlorwasserstoffsäure nicht löslich waren, vor dem Löthrohr auf Kohle aber keine Phosphorflämmehen zeigten.

Krystallisirtes Schwefelzinn im Minimum von Schwefel zersetzte sich im gepulverten Zustande bei gelinder Wärme sehr langsam durch Phosphorwasserstoffgas; es entband sich Schwefelwasserstoffgas, und es sublimirte Phosphor. Da die Entwicklung des Schwefelwasserstoffgases zu lange dauerte, so wurde die Operation unterbrochen. Der Rückstand enthielt noch viel unzersetztes Schwefelzinn; es schien sich aber kein Phosphorzinn, sondern nur metallisches Zinn gebildet zu haben, denn die behandelte Masse löste sich unter Schwefelwasserstoffgas-

Entwicklung gänzlich in Chlorwasserstoffsäure auf. Es ist wahrscheinlich, dass durch das freie Wasserstoffgas des selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases das gebildete Phosphorzinn reducirt worden ist.

Wird Schwefelwismuth bei gelinder Wärme mit Phosphorwasserstoffgas behandelt, so entweicht Schwefelwasserstoffgas, es setzt sich Phosphor ab, und das Schwefelwismuth verwandelt sich in metallisches Wismuth.

Schwefelantimon wird von Phosphorwasserstoffgas unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas und unter Absetzung von Phosphor in metallisches Antimon verwandelt, von dem aber sonderbarer Weise sich der größte Theil sublimirte, obgleich die angewandte Hitze lange nicht so stark war, daß durch dieselbe Antimon hätte verslüchtigt werden können.

Diese zuletzt beschriebenen Versuche sind schon vor ziemlich langer Zeit angestellt, und in neuerer Zeit von mir nicht wiederholt worden.

Bemerkungen.

Die gasförmigen Verbindungen des Wasserstoffs mit einfachen Körpern lassen sich hinsichtlich ihrer Eigenschaften und Zusammensetzung in mehrere Gruppen bringen, die streng von einander verschieden sind.

Zu der ersten dieser Gruppen gehören die Verbindungen des Wasserstoffs mit dem Fluor, Chlor, Brom und Jod. In einem Volum dieser gasförmigen Verbindungen ist ein halbes Volum Wasserstoff und ein halbes Volum vom Dampfe des einfachen Körpers enthalten; keiner der Bestandtheile erleidet also bei der Verbindung beider eine Verdichtung. Diese Gase machen eine Reihe von starken Säuren aus, welche sich indessen nicht ohne Zersetzung mit den oxydirten Basen verbinden, sondern bei der Verbindung mit denselben Wasser bilden. Nur mit dem Ammoniak und dem Phosphorwasserstoff können sie

sich ohne Zersetzung verbinden, so wie auch mit einigen Chlormetallen selbst, mit welchen sie selzartige Verbindungen bilden, in denen sie den sauren Bestandtheil ausmachen.

Die zweite Gruppe wird von den Verbindungen des Wasserstoffs mit dem Sauerstoff, Schwefel, Selen und Tellur gebildet. In einem Volum derselben im gasförmigen Zustandenist ein Volum Wasserstoff und ein halbes Volum von dem Dample, des einfachen Kürpers enthalten, so dass also beide eine Verdichtung von anderthalb Volum zu einem bei der Verbindung erleiden. Diese Verbindungen bilden schwache Sänren, welche häufig auch gegen stärkere Säuren die Rolle einer Base spielen, wie diels am häufigsten bei dem Wasser der Fall ist. Verbindungen des Wasserstoffs mit dem Schwesel, Selen und Tellur können sich nicht mit axydirten Basen ohne Zersetzung verbinden, sondern bilden, wie die Gase der ersten Gruppe, bei der Verbindung Wasser. Mit dem Ammoniak verbinden sie sich ohne Zersetzung; Verbindungen derselben mit dem Phosphorwasserstoff sind nicht bekannt.

Die gasförmigen Verbindungen des Stickstoffs, des Phosphora und des Arseniks bilden die dritte Gruppe. Sie enthalten in einem Volum anderthalb Volume Wasserstoff, und ein halbes Volum vom Dampfe der einfachen Körper, so dass also beide Bestandtheile bei der Verbindung eine Verdichtung von zwei Volumen zu einem erleiden. Diesen Verbindungen fehlen ganz und gar die Eigenschaften selbst einer schwachen Säure; sie verhalten sich in allen Fällen wie Basen. Es ist diess besonders deutlich der Fall bei dem Ammoniak; von dem Phosphorwasserstoff glaube ich es in dieser Abhandlung bewiesen zu haben; was aber den Arsenikwasserstoff betrifft, so kann die basische Natur desselben nur aus der Analogie, seiner Zusammensetzung mit der des Ammoniaks

und des Phosphorwasserstoffs geschlossen werden, weil. Versuche in dieser Hinsicht noch nicht angestellt sind.

Man sieht bei einer Vergleichung dieser Gruppen, dass es in der That der Wasserstoff ist, der die basische Natur der Verbindungen desselben bedingt. In je größerer Menge sieh derselbe mit den Körpern verbindet, und je größer die Verdichtung nach der Verbindung ist, von desto basischer Natur ist dieselbe. Es findet also bei den Wasserstoffverbindungen ein ähnliches, aber umgekehrtes Verhältniß wie bei den Verbindungen des Sauerstoffe statt, der in geringerer oder in größerer Atomenzahl mit einem einfachen Körper verbunden, mit demselben entweder eine Base oder eine Säure bildet, wie sich diess am auffallendsten bei den Oxyden des Manganoxydul eine starke Base ist, und dessen höchste Oxydationsstuse Säuren sind.

. Um diesen Vergleich zwischen Wasserstoff und Sauerstoff noch weiter darchführen zu können, müßte man mehrere Verbindungen des Wasserstoffs mit einem einfachen Körper kennen, um die sauren oder basischen Eigenschaften der verschiedenen Wasserstoffgrade mit einander vergleichen zu können. Es verbindet sich nun zwar der Sauerstoff und der Schwefel noch in einem anderen Verhältnisse mit dem Wasserstoff, als im Wasser und im Schweselwasserstoff; auch das Arsenik kann sich nach den Versuchen von Gay-Lussac und Thénard, Magnus und Soubeiran mit Wasserstoff noch in einem anderen Verhältnisse als im Arsenikwasserstoff vereinigen, und selbst auch der Phosphor kann nach den Versuchen von Magnus eine sehr geringe Menge Wasserstoff aufnehmen und eine feste Verbindung damit bilden *); aber die meisten dieser Verbindengen sind hinsichtlich ihrer basischen oder sauren Eigenschaften zu Offenbar sind aber die Verbindunwenig untersucht.

^{*)} Diese Annalen, Bd. XVII. S. 527.

gen des Sauerstoffs und des Schwefels mit der geringsten Menge Wasserstoff von saurerer Natur, als das Wasser und der Schwefelwasserstoff.

Was den Schweselwasserstoff betrisst, so ist er weit seltener gegen andere Körper eine Base, als eine Säure. Ich kenne keine andere Verbindung desselben, in welcher es eine Base ist, als die mit Chloraluminium, welche Wöhler dargestellt hat. Aber mit mehreren anderen flüchtigen Chlormetallen scheint es sich nicht wie das Ammoniak und das Phosphorwasserstoff zu verhinden. Es bildet entweder, besonders bei geringer Erhitzung, mit dem Metall der Chloryerbindung ein Schwefelmetall, oder zersetzt dieselbe auf andere Weise, oder verbindet sich auch gar nicht damit. Ich liess gut getrocknetes Schweselwasserstoffgas sehr lange durch Zinnchlorid strömen, ohne eine Verbindung oder Zersetzung bemerken zu können, welche indessen erfolgte, als während des ' Durchströmens das Chlorür erhitzt wurde. Es entwich dann Chlorwasserstoffgas, während gelbes Schwefelzinn Chlorschwefel wurde durch Schwefelwaszurückblieb. serstoffgas in Schwefel und in Chlorwasserstoffgas zersetzt. Dass auch die beiden Verbindungen des Phosphors mit dem Chlor sich mit dem Schweselwasserstossgas nicht unzersetzt verbinden, sondern durch dasselbe zersetzt werden, hat Sérullas gezeigt.

Außer den angeführten drei Gruppen von Verhindungen des Wasserstoffs giebt es noch eine vierte, welche von den Verbindungen des Wasserstoffs mit der Kohle gebildet wird, welche hinsichtlich der Zusammensetzung und ihrer Eigenschaften nicht mit anderen Wasserstoffverbindungen verglichen werden können; Jene Verbindungen enthalten mehr Atome Wasserstoff, als selbst die der dritten Gruppe, und dazu in einem noch mehr verdichteten Zustande, so dass dadurch wohl sehr gut die Ansicht gerechtsertigt werden kann, sie für den basischen

Bestandtheil in sehr vielen organischen Substanzen zu halten.

Wegen der großen Aehnlichkeit, welche nicht nur hinsichtlich so vieler chemischer Eigenschaften, als auch hinsichtlich der Krystallsorm, zwischen den alkalischen Chlormetallen und dem Salmiak stattfindet, hat man, um die Zusammensetzung des letzteren mehr mit der der ersteren in Uebereinstimmung zu bringen, angesangen, sich den Salmiak nicht aus Chlorwasserstoff und Ammoniak, sondern aus Chlor mit dem noch nicht isolirt dargestellten, zusammengesetzten Metalle des Ammoniaks, dem Ammonium, zusammengesetzt zu denken. Man konnte diess um so mehr, da das Ammoniak das einzige Beispiel eimer nicht oxydirten, wasserstofsbaltigen, zusammengesetzten, starken, unorganischen Base war. Da indessen jetzt der Phosphorwasserstoff als eine dem Ammoniak analog zusammengesetzte Base erkannt worden ist, und man wohl nicht füglich ein dem Ammonium ähnliches zusammengesetztes Metall des Phosphorwasserstoffs annehmen kann, das z. B. im Jodwasserstoff-Phosphorwasserstoff mit Jod verbunden entbalten wäre, so wird wiederum wohl die Ansicht von der Zusammensetzung des Salmiaks die wahrscheinlichere, nach welcher man sich denselben aus Chlorwasserstoff und Ammoniak bestehend denkt. sicht gewinnt auch noch durch die Zusammensetzung der Verbindungeu des Ammoniaks mit flüchtigen Chlormetallen an Wahrscheinlichkeit, welche mit der des Salmiaks sehr viel Aehnlichkeit hat. Denn man kann den Chlorwasserstoff wie andere flüchtige Chlorverbindungen betrachten, von denen einige auch nur im gasförmigen Zustande bekannt sind, wie z. B. Chlorbor. Und will man die Zusammensetzung des Salmiaks z. B. mit der des Zinnchlorid-Ammoniaks vergleichen, welche beide in ihreu Eigenschaften viel Aehnlichkeit haben, so wird man es gar nicht widersinnig finden, wenn man annimmt, dass

in den beiden Verbindungen Wasserstoff und Zinn sich einander ersetzen.

Berzelius bestimmte zuerst richtig den Sauerstoffgehalt der salpetrichten Säure und der Salpetersäure. Er fand, dass beide sich wie drei zu fünf verhalten. Dieses Verhältniss war zu jener Zeit so sonderbar, und stand unter den bekannten Säuren so einzeln da, dass es Veranlassung gab, Zweisel gegen die einsache Natur des Stick-Später fand indessen Berzelius und stoffs zu erregen. Dulong, dass bei den Sauerstossmengen der Säuren des _ Phosphors und des Arseniks ein gleiches Verhältniss stattfindet, und jetzt hat man ein ähnliches bei sehr vielen anderen Säuren gefunden. Ich führe diese Thatsache bier nur an, um anzudeuten, dass die Zusammensetzung und die basische Natur der Verbindung des Wasserstoffs mit dem Stickstoff eine eben so einzeln dastellende Thatsache war, wie früher die Zusammensetzung der Verbindungen des Sauerstoffs mit dem Stickstoff; indessen letz-, tere Thatsache hörte durch spätere Versuche auf sonderbar zu erscheinen, wie diess wahrscheinlich auch mit jener der Fall seyn wird.

VII. Bromkiesel und bromwasserstoffsaurer Phosphorwasserstoff.

von Hrn. Sérullas.

(Auszug aus den Ann. de chim. et de phys. T. XLVIII. p. 87.)

Deit der Chlorkiesel bekannt ist, hat man ohne Zweisel die Darstellung einer ähnlichen Verbindung von Brom und Kiesel' für möglich gehalten, doch Keiner, so viel ich weiss, dieselbe unternommen. Dennoch gelingt sie leicht nach dem von Oersted beim Chlorkiesel angewandten Verfahren. Man mischt nämlich Kieselerde, die auf nassem Wege bereitet und bis zu einem gewissen Punkte ausgetrocknet ist, mit Kienrus, gepülvertem Zucker und so viel Oel, dass daraus ein gleichsörmiger Teig gebildet werden kann, den man nun in einem Tiegel verkohlt. Den Rückstand, in welchem die Menge der Kohle wenigstens halb so viel als die der Kieselerde betragen mus, schüttet man zerstückelt in eine Porcellanröhre, setzt an diese an einem Ende ein Retörtchen mit Brom, und am andern einen Vorstoss, welcher sich in einem mit Eis umgebenen Ballon endigt, dessen Tubulus eine lang sein ausgezogene Röhre trägt. Endlich bringt man die Porcellanröhre in's Glühen, und verslüchtigt das Brom durch langsame Erwärmung.

Das entstandene Bromkiesel, welches sich in dem Vorstoß und dem Recipienten zu einer Flüssigkeit verdichtet, wird in eine Retorte gebracht *) und rectificirt, nachdem man ihn in derselben Retorte zur Befreiung von überschüssigem Brom. mit Quecksilber geschüttelt hat, wobei die Temperatur steigt, und ein Brei entsteht, der so dick ist, daß er kaum eine Flüssigkeit zu enthalten scheint.

Der so rectificirte Bromkiesel ist farblos, und stößt an der Luft dicke weiße Dämpse aus. Er erstarrt bei —12° bis —15° C. (während der Chlorkiesel noch bei —20° C. slüssig bleibt) und siedet bei —148° bis 150° C. (der Chlorkiesel dagegen schon bei 50° C.). Er ist von größerer Dichte als die Schweselsäure, da er in dieser untersinkt; erst nach mehreren Tagen zerfällt er dabei in Kieselsäure und Brom, das aus der durch die Schweselsäure zersetzten Bromwasserstossäure entstanden ist. (Der Chlorkiesel, obwohl schwerer als Wasser, ist dagegen leichter als Schweselsäure, und wird von dieser in Kieselsäure und Chlorwasserstossäure zerlegt.)

Vom Wasser wird er rasch und unter starker Er-

^{*)} Es ist dabei immer unter den dicken Dämpfen der ätherartige Geruch des Bromkohlenstoffs sehr deutlich zu spüren.

hitzung zersetzt; noch lebhafter vom Kalium, denn wenn er schwach damit erwärmt wird, erfolgt eine Detonation, welche die Röhre zertrümmert. (Der Chlorkiesel dagegen läßt sich unverändert bis zum Sieden mit Kalium erhitzen.)

Bromaluminium ist von d'Arqet d. J. dargestellt *) und als nabe von äbnlichen Eigenschaften mit dem Chloraluminium bezeichnet worden. Wahrscheinlich sind sie aber doch nicht so ähnlich, wenigstens nicht hinsichtlich des Siedpunkts, der beim Bromid wohl weit höher als beim Chlorid seyn wird, so viel sich wenigstens aus der in dieser Beziehung außerordentlichen Verschiedenheit zwischen dem Brom- und Chlorkiesel schließen läßt.

Weise aus einem innigen Gemenge von Magnesia alba und Koble bereiten, doch hält es schwer, dasselbe dabei volkommen rein zu erhalten, weil es nicht flüchtig ist, und erst bei Bothglübhitze in Flus geräth. In dem Maasse, wie es sich hildet wird dann ein Theil desselben, gemengt mit Magnesia und Kohle, durch das entweichende Kohlenoxydgas in die Vorlage übergetrieben, während ein anderer Theil als eine krystallinische mehr oder weniger weise Masse am Ende der Porcellanröhre und vorn in dem Vorstoß zurückbleibt. Das Brommagnium zieht begierig Feuchtigkeit aus der Lust an, und im Wasser zersetzt es sich mit Geräusch und Wärmeentwicklung.

Wahrscheinlich würde es sich auch auf ähnliche Weise, wie nach Hrn. Liebig's sinnreichem Versahren, das Chlormagnium **), durch zweckmäsiges Erhitzen eines Gemenges von bromwasserstoffsaurer Talkerde und bromwasserstoffsauren Ammoniak bereiten lassen.

^{*)} Dumas Traité du chimie appliquée aux arts, T. II. p. 407.

^{, **)} Diese Annalen, Bd. XIX S. 137.

Bromwasserstoffsaurer Phosphorwasserstoff.

Bei Untersuchung der Eigenschaften des Bromkiesels bemerkte ich gelegentlich, dass derselbe, mit Phosphorwasserstoff in Berührung gesetzt, eine krystallinische Substanz lieferte, die ich anfangs für eine Verbindung der beiden Körper hielt, analog der aus Chloraluminium und Schwefelwasserstoff, welche uns Hr. Wöhler in seiner schönen Arbeit über das Aluminium kennen gelehrt hat *); allein ich sab, dass die Kieselerde, welche sich bei seiner Zersetzung durch Wasser ablagerte, nur zufällig mit den trüben Krystallen gemengt war, dagegen in den durchsichtigen Krystallen nicht enthalten war.

Bringt man Bromkiesel 'zu trocknem, über Quecksilber aufgefangenem Phosphorwasserstoffgas, selbstentzündlichem oder nicht, so findet keine Einwirkung statt;
bringt man aber ein wenig Wasser hinein, so bekleidet
sich die Glocke, in Folge gebildeter Bromwasserstoffsäure,
nach einigen Stunden mit ziemlich beträchtlichen Gruppen kubischer, theils klarer, theils trüber Krystalle, während das Volum des Phosphorwasserstoffgases abnimmt.
Diese Krystalle ziehen an der Luft Fenchtigkeit an, und
bewirken, in Wasser gebracht, ein heltiges Sieden, veranlasst durch Entweichung von Phosphorwasserstoffgas,
das sich mit einer brennenden Kerze entzünden lässt.
Die Flüssigkeit enthält Bromwasserstoffsäure.

Diese Verbindung ist der von Hrn. Dulong entdeckten und von Hrn. Houtou-Labillardière untersuchten aus Jodwasserstoffsäure und Phosphorwasserstoff
ganz analog, und läst sich auf ähnliche Weise wie diese
durch Zusammenmischen von Bromwasserstoff- und Phosphorwasserstoffgas in einer durch Quecksilber gesperrten
Glocke erhalten. Zu beachten ist dabei, dass man, nach
der Bildung der Krystalle, das rückständige Phosphorwasserstoffgas blasenweis in die Luft entweichen lassen

^{*)} Diese Annalen, Bd. XI (87) S. 151.

mus, also die Glocke nicht plötzlich ausbeken darf, weil sonst eine Entzündung eintritt.

Läst man einige Tropsen Bromkiesel zu selbstentzündlichem Phosphorwasserstoss treten, so verliert dieses sogleich die Fähigkeit, sich an der Lust zu entzünden.

Jodwasserstoffsaurer Phosphorwasserstoff*).

Die leichteste und wohlfeilste Bereitungsart desselben besteht darin, dass man 60 Grm. Jod und 15 Grm. zertheilten Phosphor, mit gröblich gepülverten Glase gemischt, in eine Tubulatretorte bringt, 8 bis 9 Grm. Wasser darauf schüttet, den Tubulus verschließt, und nun an den Hals der Retorte eine ziemlich weite und etwas lange Röhre ansetzt, die man durch benäßte Leinwand kalt erhält, und am Ende mit einer nach unten gebogenen Röhre verbindet, die in einer Flasche unter Wasser mündet.

Der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff bildet sich augenblicklich, und bekleidet die Wölbung der Retorte. Man giebt nun mäßiges Feuer, wobei die überschüssige Jodwasserstoffsäure entweicht und in dem vorgeschlagenen Wasser aufgefangen wird, die Phosphorverbindung aber sich in dem Vorstofs als eine krystallinische, sehr harte Masse absetzt, die nun, nachdem sie vom Glase, woran sie sehr fest sitzt, abgestoßen ist, nochmals sublimirt wird, um sie völlig weiß zu erhalten. Aus den vorgeschriebenen Quantitäten bekommt man immer 12 bis 15 Grm. an jodwasserstoffsaurem Phosphorwasserstoff, wohl krystallisirt und weiß.

Der kleine Ueberschuss von Wasser, den man bei den engegebenen Verhältnissen in dem Gemenge von Jod und Phosphor haben möchte, schadet der Operation nur

^{*)} Es ist wohl nicht überslüssig zu bemerken, dass die im vorigen Hest, S. 151, enthaltene Untersuchung dieses Körpers von H. Rose vor dem Erscheinen des Aussatzes von Sérullas niedergeschrieben wurde.

in sofern, als er die Menge des erzeugten Jodwasserstoffsauren Phosphorwasserstoffs etwas verringert *). Denn zersetzend wirkt das Wasser nicht auf diese Verbindung, sobald es mit Jodwasserstoffsäure gesättigt ist.

*) Bei Anwendung der vorgeschriebenen 9 Grm. Wasser ist das darin enthaltene Gramm Wasserstoff mehr als hinreichend zur Bildung von Jodwasserstoffsäure und Phosphorwasserstoff. Nach einer approximativen Rechnung gebraucht man selbst etwas weniger als 8 Grm. Wasser.

[VVenn das von Sérullas empsohlene, früher schon von Gay-Lussac angewandte Versahren zur Darstellung des jod-wasserstoffsauren Phosphorwasserstoffs darauf beruht, dass ein Gemenge von Jod und Phosphor bei Gegenwart von VVasser in Jodwasserstoffsäure und phosphorige Säure zerfällt, und die letztere beim Erwärmen durch VVasserzersetzung in Phosphorsäure und Phosphorwasserstoff übergeht, so würde man 8 At. Phosphor (=1569,24) auf 24 At. Jod (=18939,48) nehmen müssen, denn die Bildung des Phosphorwasserstoffs mittelst VVasserzersetzung aus der phosphorigen Sänre ist bedingt durch die Gleichung:

 $4P^{2}O^{6}+3OH^{2}=3P^{2}O^{5}+P^{2}H^{6}$

und die 12 At. Sauerstoff, die in den 4 At. phosphoriger Säure enthalten sind, erfordern 24 At. VVasserstoff, also 24 At. Jod, wenn Jodwasserstoffsäure entstehen soll.

Diels Verhältnis von Jod zum Phosphor (3J: P) ist aber drei Mal größer als das, welches die Ersahrung als zweckmäsig erwiesen hat, und daraus geht hervor, dass die besprochene Darstellungsart des jodwasserstossauren Phosphorwasserstoss auf Bildung von unterphosphoriger Säure heruht. Die letatere Säure, wenn sie durch VVasserzersetzung Phosphorwasserstoss liesern soll, macht nämlich die Bedingung nothwendig:

 $2 P^2 O + 3 O H^2 = P^2 O^5 + P^2 H^6$

und die 2 At. Sauerstoff, welche in den 2 At. unterphosphorfger Säure enthalten und aus zersetztem Wasser entsprungen sind, setzen 4 At. Wasserstoff, also 4 At. Jod in der gebildeten Jodwasserstoffsäure voraus.

In diesem Falle würde man also annehmen müssen:

4P = 784,62 4J = 3156,58 $3OH^2 = 337,44$

ein Verhältniss, das sehr gut mit dem von der Erfahrung nach-

Uebergieset man nämlich diese Verbindung mit sehr wenig Wasser, so hört dasselbe, indem es in eine concentrirte Lösung von Jodwasserstoffsäure übergeht, bald auf Setzt man dann eine neue Quantität der Phosphorverbindung hinzu, so bleibt sie unverändert darin liegen, und wenn man das Gemenge in einem ähnlichen Apparate wie vorhin mässig erhitzt, bleibt die Jodnasserstoffsäure, die erst bei 1280 C, siedet, zurück, und der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff verflüchtigt sich und setzt sich in krystallinischer Gestalt in dem Viorstofs ab. ' Die Sublimation mit einigen Tropfen Wasser, die dabei in concentrirte Jodwasserstoffsäure übergehen, ist selbst ein Mittel ibn recht weiß und mohl krystallisirt zu erhalten, doch muss die Wärme dabei nur gelinde seyn, weil er sonst, wie gewöhnlich am Ende des vorhin beschriebenen Verfahrens, leicht mit Jedwasserstoffsäure verunreinigt wird.

Der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff erträgt die höchste Temperatur ohne Zersetzung, man kann ihn selbst in Dampfgestalt durch ein glühendes Rohr über schmelzenden Borax hinwegleiten, und sieht ihn doch unverändert in der Vorlage krystallisiren. In Dampfgestalt lässt er sich durch einen brennenden Körper leicht entzünden. Mit concentrirtem Alkohol erhitzt, giebt er Phosphorwasserstoff, und es bleibt Jodwasserstoffäther, der sich durch Wasser füllen lässt.

Trocken in gewöhnlicher Temperatur mit Silberoxyd

gewiesenen übereinkommt, und, wie man sieht, voraussetzt, dass die 2 At. Jodwasserstoffsäure, die sich nicht mit dem Phosphorwasserstoff verbinden (der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff ist nämlich nach der im vorigen Hefte, S. 154, mitgetheilten Analyse von H. Rose = J²H²+P²H⁶), wasserfrei, mithin gassörmig bleiben, Es ist jedoch wohl zu merken, dass bei dieser Rechnung keine Rücksicht genommen ist auf einen rothen, dem sogenannten Phosphoroxyd ähnlichen, Körper, der sich bei Anwendung des Verhältnisses J:P (vielleicht auch bei dem 3J:P) immer bildet, und seiner Zusammensetzung nach noch nicht bekannt ist. P.]

oder gepülvertem salpetersauren Silberoxyd in Berührung gebracht, findet eine lebhaste Einwirkung unter starker Wärmeentwicklung statt; im ersten Fall bildet sich Wasser, Jodsilber und entweichendes Phosphorwasserstossgas, das sich entzündet; im letzteren entsteht Jodsilber und phosphorsaures Silberoxyd.

Salpeter-, Chlor-, Brom- und Jodsäure, so wie die Kalisalze der drei letzten Säuren, geben bei Berührung mit ihm, selbst in gewöhnlicher Temperatur, zu einer lebhasten Entzündung Anlass. Salpetersaures Kali, so wie Ueberchlorsäure und deren Kalisalz, wirken, selbst erwärmt, nur langsam auf ihn.

Mit Cyanquecksilber zusammengerieben und erhitzt, entsteht rothes Jodquecksilber, und Cyanwasserstoffsäure, welche letztere mit dem Phosphorwasserstoff entweicht, ohne sich mit ihm zu verbinden. Mit Cyankalium entstehen eben so Jodkalium und Cyanwasserstoffsäure, während der Phosphorwasserstoff entweicht.

Quecksilber-Chlorür oder Chlorid giebt Quecksilber-Jodür oder Jodid, nebst Chlorwasserstoffsäure und Phosphorwasserstoffgas.

Mit Quecksilber-Bromür oder Bromid gehörig gemengt und erhitzt, erhält man aber, neben QuecksilberJodür und Jodid, bromwasserstoffsauren Phosphorwasserstoff, gemengt mit einer ziemlichen Menge unzersetzten jodwasserstoffsauren Phosphorwasserstoffs; zugleich
entweichen Bromwasserstoffsäure und Phosphorwasserstoffgas, das sich, so wie es aus dem vorgeschlagenen
Wasser an die Luft tritt, entzündet.

Concentrirte Schweselsäure zersetzt den jodwasserstosseuren Phosphorwasserstossen plötzlich, unter sehr deutlicher gleichzeitiger Entwicklung von Schweselwasserstossen und schwesliger Säure. Durch eine bald daraus eintretende Reaction zersetzen sich aber beide Gase, und es entsteht ein Niederschlag von Schwesel, Jod und Phos-

phor. Die Flüssigkeit enthält überschüssige Schweselsäure, 'eine Säure des Phosphors und Jodwasserstossäure, die bei Eindampfung von der Schweselsäure zersetzt wird und Jod entweichen läst.

Neutraler schwefelsaurer Kohlenwasserstoff wird durch den jodwasserstoffsauren Phosphorwasserstoff gleichfalls zerlegt, bei Erwärmung ziemlich rasch, in gewöhnlicher Temperatur nach einem oder zwei Tagen. In beiden Fällen entsteht, wenn die Phosphor-Verbindung in Ueberschuss ist, eine vollständige Zersetzung der Schwefelsäure in Schwefelwasserstoff, ferner phosphorige Säure und Jodwasserstoffäther, der sich durch Zusatz von Wasser abscheiden lässt. Die anfangs langsame Zersetzung des jodwasserstoffsauren Phosphorwasserstoffs wird hiebei in dem Maasse beschleunigt, als die Zersetzung der Schweselsäure vorschreitet, weil deren Hydratwasser, so wie es frei wird, auf jenen seine natürliche Wirkung ausübt. Jodwasserstoffäther, der bei dieser Gelegenheit entsteht, enthält leichtes Weinöl, das man durch längere Behandlung des Aethers mit concentrirter Aetzkalilauge abscheiden kann. Es ist frei von Jod, und scheint keine Verbindung von Jod und Kohlenwasserstoff zu seyn.

Leitet man Phosphorwasserstoffgas, aus phosphoriger Säure bereitet, durch concentrirte Schwefelsäure, so wird dasselbe ziemlich reichlich absorbirt. Bald aber stellt sich eine lebhaste Reaction ein: die bis jetzt klare Säure trübt sich, stösst einen sehr starken Geruch von Schwefelwasserstoff, gemischt mit dem von schwesliger Säure aus, und Schwesel und Phosphor setzen sich ab. Dieser Versuch ist bereits angestellt, der reichlichen Entwicklung von Schweselwasserstoff, die dabei stattsindet, aber nicht erwähnt *).

Krystallisirte Essigsäure zersetzt den jodwasserstoff-

^{*)} Man vergleiche damit S. 139 des vorhergehenden Hestes.

sauren Phosphorwasserstoff bei Erhitzung nicht merklich, sondern lässt diesen entweichen *).

VIII. Ueber den Wasserstoffschwefel; von Hrn. Thénard.

(Auszug aus den Ann. de chim. et de phys. T. XLVIII p. 79.)

Der Hauptzweck des Hrn. Th. in diesem Aussatze geht dahin, zu zeigen, dass der von Scheele entdeckte Wasserstosschwefel sich ganz dem merkwürdigen Wasserstosschyperoxyd analog verhält, nämlich, wie dieses, von mehreren Körpern sehr rasch zersetzt wird, ohne dass sie sich mit einem der ausgeschiedenen Bestandtheile verbin-

*) Da der jodwasserstoffsaure Phosphorwasserstoff starr ist, und bei Beseuchtung mit Wasser nichtselbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas liefert, so bezeichnet ihn Ur. Sérullas als ein Mittel zur Darstellung dieses Gases. Wenn man indess die Umständlichkeit der Bereitungsart des jodwasserstoffsauren Phosphorwasserstoffs, die Kostspieligkeit des Jods und die geringe Ausbeute an Phosphorwasserstoff erwägt, die mit dieser Methode verknüpft sind, so kann dieselbe nicht als sehr hefolgenswerth erscheinen, zumal die gewöhnliche Darstellung aus phosphorichter Säure, binsichtlich der Reinheit des Gases, so wie der Wohlfeilheit und Bequemlichkeit, nichts zu wünschen übrig lässt. Wollte man dennoch die Anwendung des Jod hier beibehalten, so ware es vielleicht besser, Jod, Phosphor und Wasser in solchem Verhältnisse zu mengen, dass sich der Phosphor nur bis zur unterphosphorichten Säure oxydirte, und die entstandene Jodwasserstoffsäure gänzlich in Wasser gelöst bliebe, man also das Phosphorwasserstoffgas geradezu durch Erwärmung dieses Gemenges gewinnen könnte. Wohl zu beachten ist aber dabei, dass, wie noch H. Rose im vorigen Hefte, S. 152, gezeigt hat, Jod und Phosphor nicht trocken zusammengebracht werden dürfen, weil sonst eine starke Explosion entsteht, ein Umstand, der noch Hrn. d'Arcet veranlasste, die im Rd. XII S. 482 dieser Annalen mitgetheilte, aber nicht sehr vortheilhafte Vorschrift zur Darstellung des Jodwasserstofigases zu gebeu. P.

den. Zu dem Ende bringt er zavörderst das Wenige, was wir durch Scheele und Berthollet über diesen Körper bisher gewasst haben, in Erinnerung, und beschreibt dann die Eigenschasten, welche er an demselben wahrgenommen bat. Diese sind nun solgende:

Der Wasserstoffschwefel ist in gewöhnlicher Temperatur fliesig and gelb von Farbe, bisweilen mit einem Stich in's Grundraune. Er riecht eigentlichund unangenehm; stark aber bloss im Moment seiner Bildung, wenn man die ihn bedeckende Flüssigkeit abgielst; dann greift et die Augen sohr an, wahrscheinlich weil er mit Schweselwasserstoff beladen ist. Auf der Zunge bewirkt er, wie das Wasserstoffhyperoxyd, einen weißen Fleck und ein kaum erträgliches Brennen. Auf den Arm gebracht, bleicht und zerstört er ebenfalls die Haut. Er vernichtet die Farbe des Lackmus, besonders augenblicklich, wenn man Lackmuspapier in die Chlorwasserstoffexerc taucht, in welcher er durch hineingeschüttetes Schwefelkali eben gebildet worden ist und noch herumschwimmt. In Consistent kommt er bald einem ätherischen, bald einem fetten Oele gleich, wie es scheint, nach seinem Gehalt an Schwefel und Schwefelwasserstoff, der verändertich ist:

Seine Dichte ist gleichfalls veränderlieb, betrug bei einem nicht sehr dünnflüssigen: 1,769. Bei —20° C. erstarrt er noch nicht. Bei 100° C. wird er rasch zerzetzt, langsam schon bei 60° bis 70° C., beide Mal in entweichendes Schweselwasserstoffgas und zurückbleibenden Schwesel.

Rein, sich selbst überlassen, zerfällt er langsam; von Zeit zu Zeit entweichen Gusblasen, und zuletzt bleibt, wie es scheint, nur Schwefel zurück. Unter gewöhnlichen Umständen ist die Luft ohne Wirkung auf ihn; einer brennenden Kerze genähert, entzündet er sich aber, unter Bildung von Wasser und schwesliger Säure, nebst Abscheidung von Schwesel.

Vom Wasser wird er beim Schütteln nicht gelöst, ohne Zweisel aber zum Theil zersetzt, da dieses sich mit Schweselwasserstoff beladet und milchig wird. Aehnlich wirkt wahrscheinlich Alkohol. Schweseläther löst ihn anfänglich, läst aber bald eine Menge weiser Krystallnadeln fallen, die beim raschen Trocknen an der Luft gelb werden, und nichts als reiner Schweselzu seyn scheinen.

Die merkwürdigste Einwirkung auf den Wasserstoffschwefel üben aber aus: Kohle, Platin, Gold, Iridium und mehrere Metalle, ferner Oxyde, hesonders Manganhyperoxyd, Magnesia, Kieselerde, sämmtlich in fein zertheiltem Zustande, vor Allem aber Baryt, Strontian, Kalk, Kali und Natron als gröbliches Pulver. Diese bewirken nämlich, mit dem Wasserstoffschwefel in Berührung gebracht, augenblicklich eine heftige Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas, ohne dass ein chemischer Process dabei stattfindet; nur leicht reducirbare Oxyde, wie das des Silbers und Goldes, werden hiebei unter Erglühen und Wasserbildung augenblicklich desoxydirt.

Noch außerordentlicher ist es aber, das Kali und Natron nicht bloss trocken, sondern selbst in Wasser gelöst die nämliche Erscheinung geben, das Schweselwasserstoffgas mit solcher Lebhastigkeit entbinden, dass die Flüssigkeit zu sieden scheint. Analog verhält sich das Ammoniak.

Auch Schwefelmetalle bewirken Entbindung vom Schwefelwasserstoffgas, z. B. gepülverter Bleiglanz, sehr beträchtlich, noch lebhafter Mineralkermes und Goldschwefel, am stärksten von allen aber die sogenannten Schwefelalkalien, und was merkwürdig ist, nicht bloß gepülvert, sondern sogar gelöst im hohen Grade, wobei zugleich Schwefel niedergeschlagen wird. Durch diese Wirkung der Schwefelalkalien findet Hr. Th. die der Alkalien erklärt; er hält sie nämlich für secundär, durch Bildung eines Schwefelalkaliums veranlaßt.

Hierin liegt auch der Grund, weshalb man bei Be-

reitung des Wasserstoffschwefels die Chlorwasserstoffsäure nicht auf das Schwefelkalium, sondern umgekehrt dieses in jene schütten muß. Im letzten Fall wird nicht nur der zersetzende Einfluß des Schwefelkaliums gehindert, sondern auch der Chlorwasserstoffsäure gestattet, ihre ganz entgegengesetzte Wirkung auszuüben, welche, wie bei allen Säuren, darin besteht, daß sie dem Wasserstoffschwefel eine größere Dauerhaftigkeit verleiht, und so. weit geht, daß sie selbst dessen Zersetzung durch Manganhyperoxyd verhindert.

Organische Stoffe, wie Zucker, Stärkmehl, Pslanzenfaser, Muskelfaser, wirken dagegen wieder zersetzend, die drei ersten langsam, der vierte etwas stärker.

Was die Darstellung des Wasserstoffschwefels betrifft, so ist zwar jedes Schwefelalkali und jede Säure zu derselben geeignet, am besten gelingt sie aber, wenn man Schwefelcalcium, erhalten durch Sieden von Kalk mit Wasser und einem Ueberschuss von Schwefel, in käusliche mit dem zweisachen Gewichte Wasser verdünnte Chlorwasserstoffsäure schüttet, welche sich in einem unten zugepfropsten Trichter besindet. Bald nach Einschüttung des Schwefelcalciums setzt sich, ohne merkliche Entwicklung von Schweselwasserstoffgas, der Wasserstoffschwesel zu Boden, und kann nun leicht abgesondert werden.

Ueber die Zusammensetzung dieses Körpers gelangte Hr. Th. zu keinem bestimmten Resultate. Er vermuthete 4 At. Schwefel auf 1 At. Schwefelwasserstoff in demselben *), fand aber immer mehr Schwefel, bald 6, bald 8 At., so dass er zu dem Schlusse kommt, die Zusammensetzung sey verschieden. Die Methode der Zerlegung

^{*)} Weil nämlich Hr. Th. die nach obiger Vorschrift bereitete Schwefelleber für eine Verbindung ansieht von 1 At. Kalk, 4 At. Schwefel und 1 At. Schwefelwasserstoff; nach Berzelius ist sie bekanntlich: CaS⁵.

bestand anfänglich darin, dass er eine gewägte Quantität Wasserstoffschwesel erhitzte, und das entweichende Schweselwasserstofsgas über Quecksilber aussing und maß. Da aber dem Gase immer eine gewisse Portion einer Flüssigkeit solgte, so änderte er dieß Versahren in sosern ab, daß er ein mit dem Wasserstofschwesel gefülltes Kügelchen, welches zuvor mit gesäuertem Wasser ausgespült war, in dem Quecksilber der Glocke aussteigen ließ, und daselbst durch Erhitzung von aussen zum Platzen brachte, worauf dann das Gas gemessen, auch auf die kleine Menge der sauren Flüssigkeit, welche dem Wasserstosschwesel bis zu dem Erhitzen vor seiner Zersetzung schützte, Rücksicht genommen wurde.

IX. Ueber die Erzeugung von Ammoniak durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Salpetersäure;

con J. F. W. Johnston.

(Auszug aus dem Edinb. J. of Science, Vol. VI p. 65.)

Aus Priestley's, Davy's und Austin's Beobachtungen ist bekannt, dass durch wechselseitige Zersetzung von Stickstossydgas und Schweselwasserstossas unter gewissen Umständen Ammoniak und eine Säure des Schwesels entstehen kann. Vom Schweselwasserstossas und wäseriger Salpetersäure giebt es aber keine ähnliche Erfahrung. Vogel hat zwar die Wirkung der concentrirten Salpetersäure auf dieses Gas untersucht, aber die beträchtliche Ammoniakbildung dabei ist ihm entgangen. Dass diese dennoch hier stattsinde, lehrte Hrn. J. eine zuställige Ersahrung.

Er löste nämlich Glanzkobalt von Skuterud, der auf den Blauwerken von Fossum in Norwegen bereits geröstet worden, in Salpetersäure auf, leitete zur Abscheidung des Arseniks einen Strom von Schweselwasserstoßgas hinein, und verdampste die filtrirte Flüssigkeit zur Krystallisation. Außer dem Kobaltsalz erhielt er schweselsaures Eisenoxyd-Ammoniak in schönen durchsichtigen Octaëdern.

Zur Bewährung dieser Thatsache und der Ansicht, dass das Ammoniak aus der Einwirkung der Salpetersäure auf das Schwefelwasserstossgas entsprungen sey, stellte nun Hr. J. folgende Versuche an.

Er löste Magnetkies in Salpetersäure, leitete Schwefelwasserstoffgas in die Lösung, bis sie entfärbt war, sonderte den Schwefel ab, erhitzte sie dann zur völligen Wiederoxydation des Eisens, behandelte sie abermals mit Schwefelwasserstoff, filtrirte und dampste sie bis zur Krystallisation. Er bekam dadurch, neben freier Schwefelsäure, eine gelbe Salzmasse, welche nach Wiederauslösung regelmässige Octaëder von schwefelsaurem Eisenoxyd-Ammoniak lieferte.

In slüssige Salpetersäure, verdünnt mit dem viersachen Gewicht Wasser, wurde mehrere Stunden hindurch ein langsamer Strom von Schweselwasserstossas geleitet, der ausgeschiedene Schwesel abgesondert, und die Flüssigkeit eingedampst. Auf Zusatz von Aetzkali im Ueberschus entstand nun sogleich ein entschiedener Ammoniakgeruch.

Bei einer nur mit gleichem Volume Wasser verdünnten Salpetersäure, in die ein rascher Strom von Schwefelwasserstoffgas geleitet wurde, waren die Erscheinungen etwas anders. Unter Wärmeentwicklung entbanden sich Salpetergas und Schwefeldampf, während eine Rinde von Schwefel die Oberfläche der Flüssigkeit überzog. Nachdem diese ahgesondert und die Flüssigkeit bis zur gänzlichen Entweichung der Salpetersäure eingedampft worden, blieb eine verdünnte Schwefelsäure, aus der beim Erkalten ein Ammoniaksalz in kleinen Nadeln herauskrystallisirte. Deutlicher gab sich ihr Ammoniakgehalt

auf Zusatz von Aetzkali durch den Geruch zu erkennen, umd noch entschiedener bei Vermischung eines Theils der Säure mit schweselsaurem Eisenoxyd, dem elegantesten Prüsmittel für Ammoniak, durch das, nach Abdampsung, anschießende schweselsaure Eisenoxyd-Ammoniak.

In eine concentrirte Auslösung von salpetersaurem Baryt wurde Schweselwasserstossas geleitet; sie trübte sich dabei (rascher und reichlicher, wenn sie heiß oder mit Salpetersäure angesäuert war) von abgesetztem Schwesel und gebildetem schweselsauren Baryt. Die siltrirte Flüssigkeit hauchte, auf Zusatz von Aetzkali, Ammoniak aus.

Diese Erfahrungen sind nicht ohne Wichtigkeit für die analytische Chemie. Sie zeigen z. B. die Möglichkeit einer Einmengung von schwefelsaurem Baryt in das Schwefelblei, welches aus einer salpetersauren Lösung von Blei und Baryt durch Schwefelwasserstoff gefällt worden ist; ferner die der Bildung von Ammoniak in mit Schwefelwasserstoff behandelten Flüssigkeiten in Fällen, wo dessen Gegenwart die gänzliche Ausfällung gewisser Substanzen, wie Talkerde, Mangan-, Kobalt-, Nikkeloxyd u. s. w., verhindern würde.

Besondere Beachtung verdienen sie aber in dem Fall, wo man nach der von H. Rose gegebenen Vorschrift, die Menge der Salpetersäure in einer Metallölsung dadurch bestimmen will, dass man das Metall durch Schwefelwasserstoffgas fällt, die filtrirte saure Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryt sättigt, und den entstandenen salpetersauren Baryt in schwefelsauren verwandelt, um aus dessen Gewichtsmenge die der Salpetersäure abzuleiten. Hr. J. bemerkt ganz richtig, dass wenn sich Ammoniak durch den Schwefelwasserstoff gebildet hat, der von ihm gesättigte Antheil der Salpetersäure nicht durch dieses Versahren gesunden werden könne*).

^{*)} Dass indess diess Versahren bei gehöriger, zu allen quantitativen Bestimmungen ersorderlicher Verdünnung der Flüssigkeitsein richtiges Resultat geben könne, ersieht man aus der im Bd. XIII S. 68 d. Ann. von H. Rose angeführten Analyse. P.

Zur Vermeidung dieser Uebelstände räth derselbe daher: 1) Salpetersäure möglichst selten als Lösemittel anzuwenden, 2) dieselbe, wenn sie nicht vermeidbar ist, bei Fällungen durch Schwefelwasserstoff in möglichst kleinem Ueberschuss zu halten, und 3) das Hineinleiten des Schwefelwasserstoffgases nicht länger als eben nöthig fortzusetzen.

X. Ueber das gewöhnliche kohlensaure Ammoniak;

von Hrn. Oscar Figuier.

(Auszug aus dem Journ. de Pharm. Année 1831, p. 237.)

Wie bekannt verbindet sich die Kohlensäure mit dem Ammoniak zu drei verschiedenen Salzen: neutralem, doppelt- und anderthalbsach-kohlensaurem.

Das neutrale kohlensaure Ammoniak besteht aus:

2 At. Ammoniak 43,69

2 At. Kohlensäure 56,31

und wird erhalten, wenn man 2 Vol. Ammoniakgas mit 1 Vol. Kohlensäure, beide wohl getrocknet, mit einander mischt.

Das doppelt-kohlensaure Ammoniak ist zusammengesetzt aus:

2 At. Ammoniak
 4 At. Kohlensäure
 4 At. Wasser
 21,61
 55,72
 4 At. Wasser
 22,67,

und entsteht, wenn reines oder kohlensäurehaltiges Ammoniak mit Kohlensäure gesättigt, oder auch, wenn das folgende Salz der Luft ausgesetzt wird.

Das anderthalbfach-kohlensaure Ammoniak enthält:

2 At. Ammoniak 28,92

3 At. Kohlensäure 55,91

2 At. Wasser 15,17,

und wird dadurch bereitet, dass man ein Gemenge von

chlorwasserstoffsaurem Ammoniak und kohlensaurem Kalk erhitzt.

Diess Salz, welches man auch wohl basisch-kohlensaures Ammoniak genannt hat, wiewohl mit Unrecht, da es vielmehr ein saures Salz ist (aus diesem Grunde auch, wie das Bicarbonat, neutrale Kalksalze unter Ausbrausen niederschlägt), entsteht demnach aus der gegenseitigen Zersetzung zweier neutralen Salze. Dieser sonderbare Umstand hat zu zwei Hypothesen Anlass gegeben.

Hr. Dulong nimmt in seinen Vorlesungen an, es werde bei der erwähnten Operation mehr kohlensaurer Kalk als chlorwasserstoffsaures Ammoniak zersetzt; in diesem Fall müßte der Rückstand freien Kalk oder ein Oxychlorid von Kalk enthalten.

Die HH. Henry und Guibourt meinen dagegen in ihrer Pharmacopée raisonnée, das chlorwasserstoffsaure Ammoniak und der kohlensaure Kalk zersetzen sich zwar ganz regelrecht, so daß neutrales Chlorcalcium zurückbleibe, aber es entweiche ein Theil des Ammoniaks ungebunden.

Zur Prüfung der ersten Hypothese mengte Hr. Figuier chlorwasserstoffsaures Ammoniak und kohlensauren Kalk einmal in dem Verhältnisse 3:1, ein ander Mal in dem von 1:3, und untersuchte den Rückstand nach Erhitzung dieser Gemenge. Allein beide Mal fand er in demselben nur Chlorcalcium und keinen freien Kalk. Diese Hypothese erwies sich demnach als unhaltbar.

Nun schritt er an die Untersuchung der zweiten. Zu dem Ende erhitzte er ein Gemenge von Salmiak und Kreide in einer Retorte, aus dessen mit Eis umgebener Vorlage, die zur Aufnahme des kohlensauren Ammoniaks bestimmt war, eine gebogene Röhre das etwa entweichende Gas unter eine mit Quecksilber gesperrte Glocke leitete. Es fand sich, dass nur wenig Gas entwich, dagegen aber, dass Wasser überging, welches theils das feste kohlensaure Ammoniak benetzte, theils das in Gasform entwickelte Ammoniak aufgelöst enthielt.

Das Erscheinen des Wassers zeigte das Ungenügende der zweiten Hypothese, lehrte aber auch zugleich den wahren Grund der Entstehung des anderthalbfachkohlensauren Ammoniaks kennen. Dieser ist folgender:

Wenn chlorwasserstoffsaures Ammoniak und kohlengaurer Kalk, z. B. drei Atome von jedem, zusammen erhitzt werden, so zersetzen sie sieh gegenseitig vollkommen, und es würden demgemäß, außer drei Atomen Chlorcalcium, drei Atome neutrales kohlensaures Ammoniak entstehen, wenn nicht zugleich aus dem Wasserstoff der Chlorwasserstoffsäure und dem Sauerstoff des Kalks drei Atome Wasser gebildet würden, welche auf das neutrale Ammoniaksalz, das bekanntlich nur wasserfrei bestehen kann, zersetzend einwirkten. Diese Zersetzung ist von der Art, dass die 3 Atome neutrales kohlensaures Ammoniak, welche 3 At. Ammoniak und 3 At. Kohlensäure enthalten, 1 At. Ammoniak abgeben und dafür 2 At. Wasser aufnehmen, wodurch dann die zu Anfange dieser Notiz gegebene Zusammensetzung herauskommt.

Zusatz. Die Erfahrungen, welche so eben in Kürze mitgetheilt wurden, verdienen es gewiss in sofern, als sie die Aufmerksamkeit auf einen interessanten und häufig vorkommenden Process leiten, dessen Erklärung auffallend genug in den meisten Lehrbüchern der Chemie ganz mit Stillschweigen übergangen wird. Dessungeachtet ist die von Hrn. Figuier aufgestellte Theorie keinesweges neu, vielmehr ganz einerlei mit der, auf welche Hr. R. Phillips bereits im J. 1819 durch seine Analyse des doppelt-, und des anderthalbfach-kohlensauren Ammoniaks geleitet wurde *). Hr. Ph. hat indess die Gegenwart des Wassers im Destillat, und die des neutralen Chlorcalciums in dem Rückstand nicht durch Versuche dargethan, und diess Verdienst bliebe mithin Hrn. F. Dagegen trifft `*) Quart. Journ. of Science, T. VII p. 294.

Letzteren der Vorwurf, dass er (auf wessen Autorität ist nicht gesagt) zu Anfange seines Aussatzes für das Bicarbonat und das Sesquicarbonat einen Wassergehalt annimmt, der von den unzweiselhast richtigen Resultaten der Phillips'schen Analysen sehr abweicht, wiewohl er bei Aufstellung seiner Theorie wiederum, wenigstens in Bezug auf das Sesquicarbonat, mit demselben übereinstimmt. Auf 2 At, Ammoniak nimmt er nämlich im Bicarbonat 2 At. oder 12,88 Proc., und im Sesquicarbonat 1 At. oder 8,22 Proc. Wasser; während nach Phillips der Wassergehalt dieser Salze, ebensalls für 2 At. Ammoniak genommen, respective 4 At. und 2 At. heträgt, also doppelt so groß ist. Um Irrungen zu vermeiden, sind auf S. 357 sogleich die richtigen Verhältnisse gegeben.

Hr. F. erwähnt auch noch der zuerst von Dalton *) beobachteten Thatsache, dass das Sesquicarbonat sich an der Luft unter Verlust von Ammoniak in Bicarbonat verwandelt, legt aber seiner Erklärung dieses Vorganges wieder den unrichtigen Wassergehalt beider Salze zum Grunde, wodurch sie dann natürlich fehlerhaft ausfällt. Betrachtet man die S. 357 angegebene Zusammensetzung der kohlensauren Ammoniaksalze, so ist klar, dass das Sesquicarbonat auf 'drei verschiedenen Wegen in Bicarbonat übergehen kann, nämlich: 1) durch Verlust von ¹/₂ Atom Ammoniak und Aufnahme von 1 At. Wasser; 2) durch Verlust von 1 At. Ammoniak und 1 At. Kohlensäure; 3) durch Aufnahme von 1 At. Kohlensäure und 2 At. Wasser. Den ersten Fall scheint Hr. Figuier im Auge gehabt zu haben; den zweiten nimmt Hr. Phillips zur Erklärung der Dalton'schen Erfahrung an. Ein Versuch würde entscheiden, welcher von diesen Fällen in Wirklichkeit stattfindet. P.

^{*)} Ann. of Phil. (1820) T. XV. p. 137.

XI. Vermischte chemische Notizen; von J. Liebig.

Chlorjod. Bekanntlich giebt es zwei Verbindungen von Chlor mit Jod, eine, braun und flüssig, mit geringerem Chlorgehalt, und eine andere, die gelb und fest ist, mit größerem Chlorgehalt. Von letzterer hat man nach den früheren Versuchen von Gay-Lussac angenommen, sie bestehe aus 2J und 5Cl, zerfälle mithin, bei Auflösung in Wasser, in Jodsäure und Chlorwasserstoffsäure.

Dieser Annahme steht aber die Thatsache entgegen, dass, wenn die Auslösung dieses Chlorjods in Wasser mit kohlensaurem Kali gesättigt wird, außer Chlorkalium und jodsaurem Kali, ein bedeutender Niederschlag von Jod entsteht, was unzweiselhaft beweist, dass in dem seten Chlorjod mehr Jod enthalten ist, als zur Bildung der Jodsäure gehört.

Man kann trocknes Chlorgas tagelang über trocknes Jod streichen lassen, ohne jemals eine Verbindung zu erhalten, die, in Wasser gelöst und mit Kali oder Natron gesättigt, vollkommen klar bliebe, und nicht Jod in beträchtlicher Menge fallen ließe. Die Auflösung des festen Chlorjods in Wasser ist daher zu betrachten als ein Gemenge von Chlorwasserstoffsäure, entweder mit Jodsäure und Jod, oder mit einer noch unbekannten Oxydationsstufe des Jods.

Diess Alles gilt jedoch nur von dem festen Chlorjod oder dessen concentrirter Lösung, welche man am
besten erhält, wenn man 1 Th. Jod mit 8 bis 10 Th.
Wasser übergiesst, und Chlor in die Flüssigkeit leitet,
bis nichts mehr aufgenommen wird und alles Jod gelöst
ist. Uebergiesst man Jod mit viel Wasser und übersättigt die Lösung mit Chlor, so bekommt man allerdings

eine Flüssigkeit, die bei Sättigung mit Alkalien kein Jod fallen lässt, sondern ganz klar und wasserhell bleibt.

Jodsaures Natron erhält man am besten, wenn man Jod mit viel Wasser übergiesst, Chlorgas hineinleitet so lange es noch aufgenommen wird, und dann kohlensaures Natron zusetzt. Mit eintretender Sättigung schlägt sich eine bedeutende Menge Jod nieder. Man leitet nun abermals so lange Chlorgas hinein, bis die Flüssigkeit wieder ganz klar geworden ist, und sättigt sie auf's Neue mit Natron. Sollte sich hiebei wieder Jod ausscheiden, so muss natürlich die Behandlung mit Chlor wiederholt werden. Die klare Flüssigkeit dampft man nun bis auf etwa den zehnten-Theil ab, setzt derselben noch warm die Hälste ihres Volums Weingeist hinzu, und lässt sie dann erkalten. Das jodsaure Natron krystallisirt jetzt als eine compacte Salzmasse, bestehend aus sternförmig gruppirten achtseitigen Säulen beraus, muß aber durch Waschen mit Weingeist vom beigemengten Kochsalz befreit werden.

Das jodsaure Natron ist ein vortrefsliches Reagenz zur Scheidung des Baryts von Strontian. Die Auslösungen der Strontiansalze werden nämlich durch jodsaures Natron nicht gefällt, die der Barytsalze aber so vollkommen, dass in der über dem Niederschlag besindlichen Flüssigkeit nach einigen Minuten kein Baryt mehr zu entdecken ist.

Jodsäure wird am vortheilhaftesten und einfachsten folgendermaßen dargestellt. Man verschafft sich auf die angegebene Art eine mit Chlor gesättigte Lösung von Chlorjod im Maximo, neutralisirt dieselbe, unter Beach tung der beim jodsauren Natron gegebenen Vorsichtsmaßregeln, mit kohlensaurem Natron, und fällt sie dann mit Chlorbarium. Der niedergefallene jodsaure Baryt wird, nachdem er gewaschen und getrocknet ist, auf 9 Theile mit 2 Theilen Vitriolöl, verdünnt mit der 10- bis 12 fachen Gewichtsmenge Wasser, übergossen, eine halbe

Stunde lang damit gekocht, und dann der schweselsaure Baryt absiltrirt. Die durchgegangene Lösung giebt, nach Verdunstung bis zur Syrupsconsistenz und mehrtägigem Stehen an der Lust, sehr schöne und regelmässige Krystalle von Jodsäure. Versucht man diese durch Abdampfung in der Wärme zu krystallisiren, so bekommt man eine weise, durchaus unkrystallinische Masse; hat man sie zu weit eingedampst, so gerinnt sie beim Erkalten gleichsalls zu einer weisen Masse.

Die von Sérullas empfohlene Zersetzung des Chlorjods durch Alkohol (siehe d. Ann. Bd. XX S. 515) ist unter allen Methoden zur Bereitung der Jodsäure die unvortheilhafteste. Kaum ein Siebentel des angewandten Jods erhält man als Jodsäure *).

Wenn man 1 Th. jodsaures Natron in 1 Th. Schwefelsäure und 1 Th. Wasser heiß auslöst und die Lösung
auf dem Sandbade verdunsten läßt, erhält man Krystalle,
die das Eigenthümliche haben, daß sie, auf Fließpapier
gebracht, ganz nahe beim Trocknen auf einmal slüssig
werden, und sich in eine zähe durchsichtige Masse verwandeln, die fast gänzlich vom Papier eingesogen wird.

Chlorsaures Kali lässt sich sehr billig darstellen, wenn man chlorigsauren Kalk (Chlorkalk) mit Wasser zu einem Brei anrührt, zur Trockne abdampft, und den Rückstand, der bekanntlich ein Gemenge von chlorsaurem Kalk und Chlorcalcium ist, mit Chlorkalium versetzt. Man erhält auf diese Weise, nach nochmaliger

^{*)} Neuerlich hat Hr. Arthur Connell im New Edinb. Philosoph. Journ. Vol. XI p. 72 die directe Oxydation des Jods durch anhaltendes Kochen mit rauchender Salpetersäure als ein Mittel zur Darstellung der Jodsäure empfohlen. Er bekam auf diese VVeise nach Eindunstung der Flüssigkeit die Säure in Krystallen, die nach Erhitzung und mehrmaliger Umkrystallisirung sich frei von Salpetersäure erwiesen. — Prof. Liebig hat diese in theoretischer Hinsicht nicht uninteressante Methode geprüft und sie richtig befunden, keineswegs aber in Praxis für empfehlenswerth, da sich eine große Menge Jod dabei verflüchtigt. P.

Umkrystallisirung, ein ganz reines chlorsaures Kali, dessen Menge etwa ein Zwölftel von dem angewandten Chlorkalk beträgt. Da der Chlorkalk sich nicht so leicht in der Wärme zersetzt, wie man gewöhnlich glaubt, so ist es vortheilhaft, sogleich bei seiner Bereitung das Chlor in heiße Kalkmilch zu leiten.

Berlinerblau. Das im Handel vorkommende Pariserblau, welches kupferfarben aussieht, keinen glänzenden, sondern einen matten Bruch besitzt, einen rein blauen Strich giebt, und, was hauptsächlich wichtig ist, sich äufserst leicht im Wasser vertheilt, wird folgendermaßen bereitet. Man löst 11 Th. Eisenvitriol in Wasser auf, versetzt die eine Hälfte der Lösung mit 2 Th. Salzsäure, und schüttet nun langsam eine Auflösung von Chlorkalk hinzu, bis alles Eisenoxydul vollkommen oxydirt ist. Dann mischt man die andere Hälfte der Vitriol-Lösung hinzu, und fällt das Ganze mit einer Auflösung von 10 Theilen Blutlaugensalz. Nach 4- bis 6 maligem Waschen wird der feuchte Niederschlag mit Gummiwasser oder einer Auflösung von gerösteter Stärke angerührt, dann geprest und in erhöhter Temperatur getrocknet.

Man kann auch die Lösungen des Vitriols und des Blutlaugensalzes sogleich mit einander mischen, und dann so lange eine Auflösung von Chlorkalk zu dem Niederschlage setzen, bis dieser tief dunkelblau geworden ist. Die Farbe wird rein blau, wenn man hernach die Flüssigkeit mit verdünnter Salzsäure versetzt, bis sie schwach sauer reagirt.

Chromgelb wird sehr wohlseil und von äußerst schöner Farbe erhalten, wenn man schweselsaures Bleioxyd, das so oft als Nebenproduct ganz werthlos ist, noch seucht mit einer Lösung von chromsaurem Kali übergießt, von der es in der Kälte vollkommen zersetzt wird. Zu gleichem Zweck pslegt man auch wohl Bleiweiß mit chromsaurem Kali zu übergießen.

Schwefelbarium und Schwefelstrontium aus schwe-

felsaurem Baryt und Strontian darzustellen, gelingt am besten, wenn man so viel Kohle nimmt, dass der Sauerstoff nicht als Kohlensäure, sondern als Kohlenoxyd weggeht (eine Thatsache, welche den Natron-Fabrikanten in Bezug auf die Zersetzung des Glaubersalzes durch Kohle längst bekannt gewesen ist). Dann reicht Rothglübhitze zur Reduction vollkommen hin, und wenn man das Gemenge von Kohle und schweselsaurem Baryt oder Strontian, mit Mehlkleister zu einem Teige angestoßen und in Cylinder geformt, mit Holzkohlen in einem Windosen schichtet, so dass zwischen der untersten Lage und dem Rost noch eine fusshohe Lage Kohlen bleibt, dann einige glühende Kohlen oben aufschhüttet, das Ganze fortbrennen lässt, bis der Osen in voller Gluth ist, und nun alle Züge verschließt, so sind nach 5 bis 6 Stunden die Cylinder in Schwefelbarium oder Schwefelstrontium verwandelt. Auf 4 Th. schwefelsauren Strontian oder 5 Th. schwefelsauren Baryt wird 1 Th. Kohle, am besten von dem wohlseilen Steinkohlenruss, genommen.

Cyanquecksilber. Wenn man Berlinerblau mit Quecksilberoxyd kocht, so erhält man meistens eine gelbgefärbte Flüssigkeit, die nur schmutzige Krystalle giebt; dampft man aber die Flüssigkeit bis zur Trockne ab, so erhält man aus der Auflösung des Rückstandes blendend weiße Krystalle. Die Flüssigkeit verliert ihren Eisengehalt gänzlich, und es ist weder Kochen mit Quecksilber noch Neutralisiren mit Cyanwasserstoffsäure nöthig.

Sehr practisch ist auch die von Desfosses gegebene Vorschrift: 1 Th. trocknes schwefelsaures Quecksilberoxyd (erhalten durch Erhitzung eines Gemenges von 2 Th. Quecksilber, 2 Th. Schwefelsäure und ½ Th. Salpetersäure) mit einer Auflösung von 1 Th. Blutlaugensalz in 10 Th. Wasser zu kochen bis zum gänzlichen Verschwinden des niedergefallenen basischschwefelsauren Quecksilberoxyds. Man erhält 1½ Th. Cyanquecksilber in ganz weißen Krystallen.

Aetzkali. Bekannt ist die Bereitung des Aetzkalis, nicht aber vielleicht der Umstand, dass bei dem Aetzend-werden des kohlensauren Kalis das Wasser eine Hauptrolle spielt.

Löst man 1 Th. reines kohlensaures Kali, oder auch Pottasche in 4 Th. Wasser, und kocht die Lösung mit gelöschtem Kalk, so wird dem Kali nicht die geringste Menge Kohlensäure entzogen. Es wird nicht ätzend, wie viel Kalk auch genommen, oder wie lange auch gekocht worden ist.

Kocht man demnach 1 Th. kohlensaures Kali und 1 Th. gelöschten Kalk mit 4 Th. Wasser einige Minuten lang, so wird eine davon abfiltrirte Portion der Flüssigkeit mit Salzsäure hestig brausen. Setzt man aber der Masse allmälig noch 6 Th. Wasser hinzu, so wird man sinden, dass das Kali, ohne weiteres Sieden der Flüssigkeit, immer mehr Kohlensäure verliert, bis es beim Zusatz der letzten Portion Wasser vollkommen ätzend ist.

Diese Erscheinung erklärt sich dadurch, dass ätzendes Kali in concentrirter Lösung dem kohlensauren Kalk Kohlensäure entzieht. Um sich von dieser Thatsache zu überzeugen, koche man concentrirte ganz kohlensäurefreie Kalilauge einige Minuten lang mit gepülverter Kreide: die abfiltrirte Lösung wird mit Salzsäure lebhaft ausbrausen. (Geiger und Liebig's Magazin, Bd. 34 S. 26, 133; Bd. 35 S. 17, 115, 224, 225, 257.)

XII. Kalk im krystallisirten einfach kohlensauren Natrum;

beobachtet von G. H. Bauer.

Der Umstand, dass ich noch vor Kurzem in der Recension eines unserer achtbarsten deutschen Chemikers die Angabe: "hrystallisirtes einfach-kohlensaures Natrum könne zuweilen durch Kalk verunreinigt seyn," als ganz unmöglich bezeichnet fand, veranlasst mich, eine schon vor mehreren Jahren gemachte Erfahrung hiermit zur öffentlichen Kenntniss zu bringen, durch welche nicht nur die Richtigkeit jener allerdings sehr paradox erscheinenden Behauptung außer allen Zweisel gesetzt, sondern zugleich auch auf eine sehr wahrscheinliche Weise erklärt wird, wie man die Gegenwart des Kalks im kohlensauren Natrum sich vorzustellen habe.

Eine Auflösung des auf pyrochemischem Wege aus Glaubersalz dargestellten, und mit Anwendung destillirten Wassers durch mehrfaches Umkrystallisiren von allen salz - und schwefelsauren Salzen gereinigten krystallisirten kohlensauren Natrums, welche nahe 🕹 davon enthielt, liess in der Ruhe bei einer Temperatur weniger Grade über dem Nullpunkt des Réaumurschen Thermometers ein blendendweißes krystallinisches Pulver, obwohl nur in äußerst geringer Meuge, fallen, was anfangs der Meinung Raum gab, als sey die Lösung des Salzes zu concentrirt, um bei dieser Temperatur alles aufgelöst zu erhalten. Allein die Art der Ausscheidung sowohl, als auch der aussallende Lichtreslex, den diese wegen ihrer Kleinheit in der Form ganz unbestimmbaren Kryställchen zeigten, wenn sie beim Umschütteln der gegen das Licht gehaltenen Flasche, worin sie nebst der Natronlösung enthalten waren, von den Sonnenstrahlen getroffen wurden, ließen sogleich auf etwas noch Fremdartiges in dem aufgelösten Das Ausgeschiedene wurde daher au. Salze schliessen. ein sauberes Filter gebracht und mehrere Male mit etwas destillirtem Wasser abgespült. Nach dem Trocknen an freier Luft bildete es ein sich rauh anfühlendes, sehr glänzendes, weisses, krystallinisches, in warmer Luft verwitterndes Pulver, das, um seine qualitative Zusammensetzung zu ermitteln, vor dem Löthrohre untersucht wurde. Hier schmolz eine Probe, für sich auf Kohle genommen, schnell zu einer durchsichtigen, ungefärbten Perle, die beim Erkalten emailartig wurde. Als ich dieselbe wieder aufheitzte und mit dem Blasen fortfuhr, verlor sie sehr bald ihre sphärische Form, breitete sich aus, und zersiel hierbei in ein sehr leichtslüssiges, sich in die Kohle ziehendes 'Salz, während auf derselben ein weißer undurchsichtiger Körper liegen blieb, dessen Lichtglanz immer stärker hervortrat. Die Erscheinungen bei diesem so einfachen Versuche, so wie die früher beobachtete, in warmer Luft zu verwittern, ließen mit ziemlicher Bestimmtheit kohlensauren Kalk, kohlensaures Natrum und Wasser vermuthen. Wiederholte Versuche auf nassem Wege bestätigten meine Vermuthung über die Zusammensetzung des untersuchten Körpers vollkommen, womit die Gegenwart des Kalks in demselben, und somit auch in meinem kohlensauren Natrum als erwiesen zu betrachten war.

Später habe ich eine mir noch übriggebliebene kleine Portion auf ganz bekanntem Wege quantitativ untersucht, und dabei das Resultat gewonnen, dass

- 1 Atom kohlensaurer Kalk,
- 1 Atom kohlensaures Natrum und
- 5 Atome Wasser

sich zu einem Doppelsalze verbunden haben mussten, denn 100 des unverwitterten Salzes gaben mir bei der Analyse:

Trock-

Trocknes kohlensaure	s Natrum	36,20
Kohlensauren Kalk		34,10
Wasser		29,80
•		100,10.

Die chemische Formel für die Zusammensetzung dieses Doppelsalzes wäre mithin:

 $\dot{N}a\ddot{C} + \dot{C}a\ddot{C} + 5\dot{H}.$

Wer erinnert sich hierbei nicht sogleich des vor einigen Jahren von Boussingault in Südamerika entdekten und zu Ehren eines höchst geseierten sranzösischen Chemikers Gay-Lussit genannten Fossils, das, selbst bis auf den Wassergehalt, genau in seiner Zusammensetzung mit dem hier beschriebenen Doppelsalz übereinstimmt*).

Der Kalk ist also, wenn er sich in dem kohlensauren Natrum findet, höchst wahrscheinlich als Gay-Lussit mit 5 Atomen Wasser darin enthalten. Er folgt der Auflösung eines solchen Salzes in Wasser, und wird so lange darin erhalten, bevor nicht die oben angegebene Temperaturerniedrigung eintritt. Eine vollständige Abscheidung erfolgt aber auf diesem Wege nicht; denn wie lange ich auch die dieses Doppelsalz enthaltende Natrumlösung in niedriger Temperatur stehen liefs, so blieben Oxalsäure und ihre auflöslichen Salze doch nicht ohne Reaction, als sie mit der über dem abgelagerten Doppelsalze stehenden klaren Flüssigkeit versetzt wurden.

^{*)} Siehe diese Ann. Bd. VII (83) S. 97, und Bd. XVII (93) S. 556, auch S. 554.

XIII. Versuche über die desinficirende VV irkung einer erhöhten Temperatur; von VV. Henry in Manchester.

(Auszug aus dem Philosph. Mag. and Annals, Vol. X p. 363.)

Durch einen Kaufmann in Manchester aufgefordert, ein Versahren zu ersinnen, mittelst dessen die rohe ägyptische Baumwolle, unbeschadet ihrer Eigenschasten und ohne Nachtheil für die Maschinen, auf denen sie später verarbeitet werden muß, wo möglich desinsieirt werden könne, versiel Hr. Henry, geleitet durch die vom Dr. Russell in seiner Natural History of Aleppo, Vol. II p. 339, gemachte Bemerkung, daß die Pest in Aleppo jedesmal bald nach Eintritt der heißen Jahreszeit bedeutend nachlasse, auf den Gedanken, eine zweckmäßige Erwärmung der Körper möge wohl das in ihnen enthaltene Pestgist zerstören.

Um die Anwendbarkeit dieses Mittels zu prüsen, setzte er im August 1824 rohe Baumwolle in einem trocknen Gefäse, das von Wasserdampf umgeben war, zwei Stunden lang einer Hitze von 190° F. aus; allein nach dem Erkalten fand sich die Baumwolle so verändert, dass der Kausmann sie durchaus als völlig unbrauchbar für die weitere Bearbeitung erklärte. Dasselbe war der Fall mit Baumwollengarn, das ebenfalls zwei Stunden lang bis 190° F. erbitzt worden war. Eine Strähne Mulegarn, die, im natürlichen Zustande, erst von einem Gewichte von 246 Pfund zerrissen wurde, trug, wenn sie bis 190° F. erhitzt worden war, gleich nach dem Erkalten nicht mehr als 1662 Pfund. Die Stärke des Garns war demnach durch die Erhitzung um ein volles Drittel geschwächt worden, und 'es schien sich demnach diess Mittel als völlig unbrauchbar zu ergeben. Glücklicherweise

hatte man einige Strähnen des erhitzten Garus in einem Keller bei Seite gelegt, und als man diese vier Tage hernach zufälligeweise betrachtete, zeigten sie eine solche Veränderung in ihrer Textur, dass man dadurch veranlasst wurde, ihre Stärke abermals zu prüfen. Eine Strähne von gleicher Dicke wie die früheren trug jetzt 241 \frac{1}{4} Pfund; mithin hatte das Garn jetzt beinahe seine ursprüngliche Stärke wieder erhalten.

Umstände verhinderten den Dr. Henry damals die Untersuchung weiter fortzusetzen, und so blieb sie liegen, bis er im J. 1831 durch die in England sich aller Gemüther bemächtigenden Furcht vor der Cholera auf sie zurückgeführt wurde. Mit Hülse des Hrn. Peter Ewart wiederholte er zunächst seine früheren Versuche und fand sie vollkommen bestätigt. Rohe Baumwolle, die durch ein zwei- bis dreistündiges Erhitzen auf 180° F. zwei bis drei Unzen auf das Pfund an Gewicht verloren hatte, und dadurch zur Verspinnung zu Garn vollkommen unbrauchbar geworden war, erhielt, nachdem sie zwei bis drei Tage an feuchter Lust gelegen hatte, mit der Wiederaufnahme ihres hygroskopischen Wassers auch ihre vorherige Tauglichkeit zum Verspinnen wieder. Auch überzeugte sich Hr. H., dass Fabrikate aus Baumwolle, Seide oder Wolle, wie zart auch ihr Gewebe und empfindlich ihre Farbe sey, eben so wie Federn, durch eine Erhitzung bis 180° F. nichts an ihrer Güte verloren, wenn man sie nur hernach einige Stunden an der Luft liegen lasse.

Es war nun noch der wichtige Punkt zu untersuchen, in wiesern eine Erhitzung bis zum Siedpunkt des Wassers im Stande sey ein Contagion zu zerstören. Am zweckmäsigsten sür die Erreichung dieses Zweckes schien Hrn. H. das Pockengist zu seyn, und er stellte demnach die solgenden Versuche damit an.

Lymphe, die man auf kleinen Glasstücken an der Luft in gewöhnlicher Temperatur hatte eintrocknen lassen, wurde vier Stunden lang einer Hitze von 180° F. ausgesetzt. Drei gesunde Kinder wurden nun mit dieser Materie geimpst, allein ohne allen Ersolg; als sie späterhin mit srischer Materie geimpst wurden, schlug diese bei allen drei an.

Lymphe, die eben so lang eine Hitze von 120° bis 140° F. erlitten hatte, zeigte sich gleichfalls ohne Wirkung bei zwei gesunden Kindern, die indes späterhin durch srische Materie mit allem Ersolg geimpst wurden.

Vier Portionen einer sehr frischen Pockenlymphe, die, auf Glasstücken, zwei bis drei Stunden lang einer Hitze, die nie über 160° F. ging, ausgesetzt wurden, zeigten sich beim Impfen vollkommen wirkungslos. Auf demselben Arm des Kindes brachte indess die in gewöhnlicher Temperatur der Lust getrocknet gewesene Pockenmaterie sogleich eine Pustel hervor.

Lymphe dagegen, die drei Stunden lang nur eine Hitze von 120^a F. ausgehalten hatte, brachte noch bei zwei Kindern sehr wohl ausgebildete Pusteln hervor.

Aus diesen Versuchen, welche demnach ergeben, dass das Pockengist schon durch eine Temperatur von 140° F. völlig zerstört wird, schließt Hr. Henry, dass die Erhitzung ein zweckmäsiges Mittel abgebe, um die von Substanzen, wie Wolle, Baumwolle, u. s. w. absorbirten contagiösen Materien, die er Fomites nennt, vollkommen unschädlich zu machen, und er empsiehlt daher, die verdächtigen Substanzen, in aufgelockertem Zustande, in einem Gesäs mit doppelten Wänden, zwischen denen Wasserdamps circulirt, zweckmäsig zu erhitzen, oder von trockner heißer Lust, die durch ein Rohr in den Apparat geleitet wird, durchströmen zu lassen.

XIV. Ueber die Wirkung des gerösteten Kaffees auf thierische und pflänzliche Ausdünstungen; Vorwort zu dem folgenden Aufsatz.

Die im häuslichen Leben mehr als unter Aerzten bekannte Erfahrung, dass der üble Geruch aus dem Munde, welcher dem Genusse stark duftender Speisen folgt, leicht gehoben werde, wenn man eine geröstete Kaffeebohne, ohne sie schnell zu verschlucken, mit den Zähnen zerdrückt, und diess nöthigenfalls einigemal wiederholt, hat Hrn. Dr. C. C. Weiss, Physicus des Kreisamts Freiberg, Veranlassung gegeben, die Anwendbarkeit des Kaffees als Schutzmittel wider schädliche Ausdünstungen näher zu prüsen. Aus den Ergebnissen dieser Untersuchung, welche von ihm in einem besonders erschienenen Schriftchen niedergelegt worden ist *), zieht er den Schluss, dass der Dunst des gerösteten Kassees wirklich ein sicheres Mittel sey, animalische Effluvia aller Art zu zerstö-In wie weit sich diese Folgerang bei einer Wiederholung der Versuche bewährt hat, wird man aus dem folgenden Aufsatz ersehen; hier ist es nur der Zweck, die vom Hrn. Dr. Weiss gemachten Ersabrungen in gedrängter Kürze vorzutragen.

Schon im Aufgus kann der Kasse in besonderen Fällen als geruchwidriges Mittel benutzt werden; die vortheilhasteste und allgemeinste Art aber, ihn zur Vertreibung schädlicher oder unangenehmer Ausdünstungen anzuwenden, besteht darin, dass man die grünen Bohnen sein pülvert, was sich bei den in mässiger Wärme getrockneten leicht

^{*)} Coffea arabica nach seiner zerstörenden Wirkung auf animalische Dünste als Schutzmittel gegen Contagien, vorgeschlagen von Dr. C. C. Weiss, Physicus des Kreisamts Freiberg. (Freiberg 1832.)

bewerkstelligen lässt, und das Pulver auf ein über der Flamme einer Lampe erhitztes Eisenblech streut. sich alsdann erhebende aromatische Dunst macht die in der Umgebung befindlichen Essluvia, besonders wenn sie animalischen Ursprungs sind, schnell verschwinden. Wenige Grane des Kasseepulvers sind auf diese Weise hinreichend, in einem Zimmer von mässiger Größe den Geruch von Fleischspeisen völlig unwahrnehmbar zu machen, und nur der Duft von vegetabilischen Speisen erfordert ein längeres Räuchern. Eben so schnell und dauernd wird der höchst penetrante Geruch der sogenannten Weichbrühe der Lohgerber vertrichen, und selbst der Geruch des Moschus und Bibergeils, welcher allen auf ihn einwirkenden Potenzen so kräftig widersteht, wird, wenn gleich schwierig, dennoch vom Kaffeedunste umgeändert und aufgehoben, in gleichem Grade wie auch der Geruch von Asa foetida und vegetabilischen Aromen der hinlänglich starken · Einwirkung des Kasseedunstes zuletzt vollkommen weicht. Bei allen diesen Räucherungen tritt, wie Hr. W. bemerkt zu haben glaubt, ein völliger Sättigungspunkt ein, wo man weder den Kaffeedunst, wenn man nur seinem Entwicklungsort nicht zu nahe ist, noch den Geruch des Essluviums mehr verspüren kann, und diess veraulasst ihn, in den Kasseedunst eine ganz eigenthümliche, auf Zerstörung jener Effluvien gerichtete Eigenschaft anzunehmen.

Um zu erfahren, welches der durch das Rösten des Kaffees hervorgebrachten Producte vorzugsweise die geruchwidrige Eigenschaft besitze, veranlasste Hrn. Dr. W. den Prof. Lampadius eine nähere Untersuchung in dieser Beziehung anzustellen. Es wurde daher zu zwei verschiedenen Malen eine Portion rohen Kaffees der trocknen Destillation unterworsen, bis die Bohnen vollkommen verkohlt waren. Das Destillat bestand, außer Wasser und Gasen, aus 31,3 Proc. (vom Gewicht des Kaffees), einer empyreumatisch-sauren Flüssigkeit und aus

8,3 Proc. einer empyreumatischfettigen Substanz. Die saure Flüssigkeit, welche Hr. Lampadius nach einer späteren Untersuchung *) für identisch mit der von Pfaff dargestellten Kaffeesäure zu halten geneigt ist, nennt Hr. Dr. Weiss empyreumatische Kaffeesäure, und die fettige Substanz: empyreumatisches Kaffeesäure, und die fettige Substanz: empyreumatisches Kaffeefett. Beide Substanzen kommen in ihrer Wirkung auf animalische und vegetabilische Gerüche dem Dampse des gerösteten Kaffees nicht nur vollkommen gleich, sondern wirken selbst noch intensiver; beide zerstören auch thierische Ausdünstungen schneller als pslänzliche.

Eine nähere Untersuchung dieser Stoffe im Vergleich zur Wirkung anderer desinficirender Mittel ergab folgende Resultate.

Eine Unze höchst übelriechender Weichbrühe erforderte, um völlig geruchlos zu werden, von concentrirtem Kasseausguss 6 Quentchen, von gutem Weingeist 2 Quentchen, von Holzessig 1 Quentchen, von Essigsäure 24 Tropsen, von concentrirter Essigsäure 8 Tropsen, von empyreumatischer Kassesäure 4 Tropseu, und vom Kassesett 2 Gran Nach 24 Stunden waren bei allen abermals ein geringer sauliger Geruch zu bemerken, nur bei den beiden letzten Substanzen nicht.

1 Gran Moschus, mit 15 Gr. Kaffeesett leicht zusammengedrückt, verlor seinen Geruch vollkommen, während das Wachspapier, in dem er ausbewahrt worden, den Geruch an freier Lust noch lange beibehielt. Eben so wurde 1 Gran Moschus durch 16 Tropsen Kaffeesäure seines Geruchs vollkommen beraubt, ungeachtet die Mischung in einem dicht verschlossenen Glase ausbewahrt wurde. Gleich günstig war der Ersolg des leichten Zusammenreibens von 5 Gr. Castoreum mit 20 Gr. Kaffeesett. Der Geruch des ersteren war und blieb und auf die Dauer zerstört.

Schwieriger als animalische Gerüche werden vegeta*) Erdmann's Journal, Bd. XIII S. 1.

bilische durch den Kasse ausgehoben. Asa soetida wird erst von der doppelten Menge Kasse unriechbar gemacht, Rose's aromatischer Essig sogar erst von dem 12 sachen Gewicht Kassesäure. Auch der Geruch gerösteter Mohrrüben, gerösteter Wachholderbeeren ersordert zu seinem Verschwinden eine starke Einwirkung von Seiten des Kasses. Am stärksten widerstehen aber vegetabilische Aromen, und besonders schwer der von Oel und von Taback; auf den Schweselkohlenstoss wirkt dagegen der Kasse wiederum geruchzerstörend.

Hr. Dr. Weiss hat auch einen Vergleich zwischen der Kraft des Kaffees und der von gerösteten Wachholderbeeren angestellt. Er ging dabei von der Voraussetzung aus, dass wenn die gerösteten Wachholderbeeren als Dampfe angewandt wirklich desinficirend und nicht bloss einhüllend wirkten, ihr wässriger Auszug, wie der des gerösteten Kaffees, ebenfalls diese Wirkung ausüben müsste. Allein es wurde gerade das Gegentheil bemerkt: ungeachtet der concentrirte Aufguss dieser Beeren sehr bedeutend sauer reagirte, desinficirte er doch gar nicht. Aroma, wie er fand, verhalten sich in dieser Hinsicht den Wachholderbeeren gleich, und er schliesst daraus, dass die Wirkung auf Effluvien, welche man bei allen spirituösen aromatischen Präparaten bemerkt, dem Weingeist selbst zukommt, und mit der Stärke dieses, der die genannte Kraft im hohen Grade besitzt, verschieden ausfällt.

Nicht zu entsernt vom Gegenstande der so eben mitgetheilten Notiz möchte es wohl liegen, hier noch in Kürze die Hauptresultate der interessanten Arbeit über den Kassee aufzusühren, welche Hr. Pros. Pfass vor längerer Zeit in Schweigger's Journal, Bd. 61 S. 487 und Bd. 62 S. 31, bekannt gemacht hat. Es sind drei

Substanzen, deren genauere Kenntniss wir dieser Untersuchung verdanken.

1) Coffein, nach dem weiterhin beschriebenen Verfahren bereitet, eine geruchlose, rein und nicht widrig bitter schmeckende lockere, Masse, die aus biegsamen, seidenartig glänzenden, weißen oder böchst wenig in's Grünliche fallenden Nadeln besteht, und bei 15° R. das specifische Gewicht 1,23 besitzt. Es löst sich bei mittlerer Temperatur in 50 Th. Wasser, reichlicher in siedendem Wasser, auch leicht in Weingeist von 75 bis 80 Procent Alkohol, ist dagegen unlöslich in absolutem Alkohol, Schweseläther und Terpenthinöl. Die wässrigen Lösungen reagiren weder alkalisch noch sauer, und werden nicht gefällt von Gallussäure, Galläpfeltinktur, Kalk - und Barytwasser, Leimlösung, Brechweinstein und anderen Metalisalzen. Von Kalilauge, und besonders von Ammoniakslüssigkeit, wird es leichter als vom Wasser gelöst. Essigsäure löst es leicht, ohne dadurch im Geringsten gesättigt zu werden; Salpetersäure verhält sich eben so, und kann auch mit dem Cosseïn gekocht und eingedampft werden, ohne im Mindesten zerstörend auf dasselbe zu wirken. Das Cossein schiesst unverändert aus der heißen Säure an. Auf einem glühenden Platinblech verslüchtigt sich das Cosseïn gänzlich, ohne weder einen ammoniakalischen noch empyreumatischen Geruch. zu verbreiten.

Nach einer mit Prof. Liebig unternommenen Analyse*) besteht das Cossein aus:

4	At.	Koblenstoff	305,750	49,79
5	•	Wasserstoff	31,199	5,08
2	••	Stickstoff	177,036	28,83
1	-	Sauerstoff	100,000	16,30

so dass man es als $N^2C^2O_{\frac{1}{2}}+(C^2H^4+_{\frac{1}{2}}OH^2)$ eine Verbindung von einer Cyansäure, die halb so viel Sauerstoff als die gewöhnliche enthält, mit Aether betrachten

^b) Annal. der Pharmacie, Bd. I S. 17.

kann, analog dem Cyansäure-Aether *). Es enthält außerdem ½ At. Krystallwasser, das beim Erhitzen davongeht.

- 2) Aromatische Kaffeesäure. Ein weises in Alkohol unlösliches Pulver, dessen wäßrige Auflösung schwach gefärbt ist, das Lackmus stark röthet, nicht oder sehr wenig getrübt wird von Ammoniakslüssigkeit, kohlensaurem Kali und Natron, Kalkwasser, salpetersaurem Quecksilberoxyde und Oxydul, oder Bleizucker und Bleiessig, von den drei ersten Substauzen aber braun, und vom Kalkwasser gelb gesärbt wird, vom salzsauren Eisenoxyd keine Grünfärbung erleidet (was indess vom salzsauren Goldoxyd geschieht), auch vom Kupferoxyd-Ammoniak nicht die für Aepselsäure so charakteristische grüne Farbe bekommt, dagegen aber mit Barytwasser einen gelben, in Salpetersäure löslichen, und mit Eiweiss einen flockigen, durchaus nicht grün werdenden Niederschlag giebt. Die charakteristische Eigenschaft der Kaffeesäure ist aber die, dass sie bei Erhitzung sehr stark den angenehmen Nach Prof. Geruch des gebrannten Kaffees verbreitet. Pfaff's Analyse besteht diese Säure aus: 64 Sauerstoff, 29,1 Kohlenstoff und 6,9 Wasserstoff, also fast übereinkommend mit der Zusammensetzung der Apfelsäure nach Fromherz (diese Ann. Bd. XII S. 272), deren Unrichtigkeit indess durch Liebig erwiesen worden ist (diese Annalen Bd. XVIII S. 361).
- 3) Gerbstoff-Kaffeesäure ist nur als ein dunkelbraunes Extract erhalten worden, das sehr sauer und zusammenziehend, aber durchaus nicht bitter oder hinterher süßs schmeckt, sich in Wasser in allen Verhältnissen, weniger in absolutem Alkohol löst. Die wäßrige Lösung bis nahe zur Farblosigkeit verdünnt, wird durch salpetersaures Eisenoxyd schön smaragdgrün gefärbt, concentrirter auch dunkelgrün gefällt. Vom schweselsauren Eisenoxyd wird sie ansangs nicht verändert, dann grün gefärbt, und zuletzt weiß gefällt. Von Kupseroxyd-Ammo-

^{*)} Diese Annalen, Bd. XX S. 395.

niak wird sie erst sehr schön pistaciengrün gefürbt, dann schmutzig grün gefällt. Chlorgoldlösung bewirkt eine beim Durchsehen grünliche, beim Daraufsehen braune Färbung, und zuletzt einen Niederschlag von reducirtem Gold. Mit salpetersaurem Quecksilber-Oxydul und Oxyd entsteht ein grauer, hernach fleischfarbener Niederschlag, mit Kalkwasser ein orangengelber, und mit Barytwasser ein schwefelgelber. Vom Sublimat und Brechweinstein und Hausenblase-Lösung wird sie nicht verändert, von Ammoniak, Kali und Natron rothbraun, vom kohlensamren Kali und Natron erst grünlich, dann röthlichbraun und zuletzt an der Lust gesättigt grün gefärbt. Eiweis wird von dieser Säure in Flocken gefällt, und die Flüssigkeit nach einiger Zeit dann schön grasgrün. Schweseläther lüste die extractartige Masse größtentheils; der Rückstand zeigte aber alle die vorbin genannten Eigenschaften, bis auf die grüne Färbung mit Eiweiss, die er nicht hervorbrachte.

Die Darstellungsweise dieser Substanzen war folgende: 6 Pfund gröblichen Pulvers von rohem Portoricco-Kaffee wurden fünf Mal hinter einander 24 Stunden lang in gelinder Warme mit Wasser digerirt, die drei ersten Male mit 18 Pfund, die beiden letzten Male mit 9 Pfund, und nun die Auszüge erst mit Bleizucker und dann mit Bleiessig gefällt. In den Niederschlägen ist die Säure, in der Flüssigkeit das Coffein enthalten. Letztere wurde, nach Entfernung des überschüssigen Bleis durch Schwefelwasserstoff, mit kohlensaurem Kali gesättigt, wobei ein reichlicher grünweißer Niederschlag von koklensaurer Kalk- und Talkerde entstand (von welcher letzteren sich auch noch viel beim Eindampsen abschied), und nun mit gereinigter Knochenhohle gekocht. Beim Erkalten schofs dann das Coffein in Nadeln an, die durch Auflösen im Weingeist von 76 Procent und Umkrystallisiren nun völlig gereinigt wur-(Bei der späteren Untersuchung wurde die mit Bleizucker gefällte Lösung so lange mit Bleioxydulhydrat gekocht, bis eine neue Portice desselben sich nicht mehr färbte.)

Zur Darstellung der Säure wurde der obige Bleiniederschlag in Wasser eingerührt und durch Schweselwasserstoff zersetzt, die vom Schweselblei absiltrirte Flüssigkeit bis zur Syrupsconsistenz eingedampst, und der Rückstand mit einer gleichen Menge Alkohol versetzt. Das vom Alkohol Gelöste enthält die Gerbstoff-Kaffeesäure, das Ungelöste die aromatische Säure. Letztere muß indes in Wasser ausgelöst werden, um sie von einigen unlöslichen kasseesauren Salzen zu befreien.

XV. Bemerkungen über die von Hrn. Dr. Weiss am Kaffee beobachtete Eigenschaft, animalische und vegetabilische Effluvien zu zerstören;

. von G. Schweitzer.

In einer kürzlich erschienenen Schrist hat Hr. Dr. Weiss darzuthun gesucht, dass der beim Brennen des Kasses entweichende Damps die Fähigkeit besitze, den Geruch thierischer und auch vegetabilischer Ausdünstungen zu zerstören, und dadurch die Ausmerksamkeit Vieler auf diesen Gegenstand hingezogen. Um mich von der eigenthümlichen Krast des Kassedamps zu überzeugen, habe ich mehrere Versuche angestellt, die ich so frei bin hier niederzulegen.

Beim Rösten des Kasses entwickeln sich nach den neusten Versuchen des Hrn. Pros. Lampadius zwei Säuren: empyreumatisch-aromatische Kassesäure und empyreumatische Essigsäure, und ein empyreumatisches Kasfeesett; diese haben, nach Hrn. Weiss, die Eigenschaft Essluvien zu zerstören. Ich machte ein Kassecdestillat, indem ich nach der Angabe grünen Kalse im Wasserbade trocknete, pulverte, in eine Glasretorte schüttete, diese in eine Sandkapelle stellte und den Kassee gelinde röstete; in kalt gehaltener Vorlage wurden die Dämpse condensirt, die sich durch einen höchst durchdringenden, an Körpern lange hastenden Geruch auszeichnen.

Nur einige Versuche will ich jetzt anführen, um zu beweisen, dass der Kassedamps nicht zerstörend, sondern nur einhüllend wirkt. Wirkte der Kassedamps zerstörend auf Ausdünstungen, so müsste bei sorgsältiger Behandlung ein Augenblick eintreten, wo weder der Kassedamps, noch etwas von den Essluvien durch die Geruchsnerven wahrnehmbar wäre, indem sowohl der Kassedamps, als auch die Essluzien verändert und indisserent würden. Diess hat nun zwar auch Hr. Pros. Lampadius bei Durchräucherung eines Zimmers gefunden; allein ich habe bei keinem meiner Versuche einen solchen Punkt eintreten gesehen. Immer sand ein gemischter Geruch statt, oder waren die Essluvien nicht so durchdringend, herrschte deutlich der Kassegeruch vor.

Ein Gefäs, von einem höchst widerlichen Käsegeruch erfüllt, suchte ich dadurch zu reinigen, dass ich Dämpse des Kasseedestillats bineinleitete; der Geruch zeigte sich im Anfange nach Kaffee und Käse gemischt, und erhielt sich auch im verschlessenen Gefäse; nachdem ich aber das Gefäs länger den Dämpfen aussetzte, wurde der Kaffeegeruch prädominirend, doch trat nach einiger Zeit der gemischte, jedoch nicht starke Geruch wieder hervor, sobald ich das Gefäss offen an die Lust stellte. Es ist bekannt, dass der Käse oft viel Ammoniak ausbaucht, hier hat sich denn die brenzliche Säure mit dem Ammoniak verbunden, wodurch zwar dem Käse der stark ' durchdringende ammoniakalische, durchaus aber nicht der widerliche Geruch genommen wurde. Dass hier das Brenzliche bei den Kaffeesäuren das Wirkende, also Umhüllende ist, lässt sich dadurch beweisen, dass das Kasseschaft bat, weil das Fett ein starker Umbüllende Eigenreuma ist, weil das Fett ein starker Träger des Empyreuma ist, und Fett frei von dem Brenzlichen sich ganz
indisserent verhält. Nimmt man etwas übelriechenden Käse,
rührt ihn mit etwas Wasser an und setzt Essig hinzu, so
weicht der ammoniakalische, doch nicht der widerliche
Gerush, setzt man statt des Essigs brenzlichen Holzessig
hinzu, so wird von einer kleinen Menge der Geruch des
Käses leicht eingehüllt, was selbst durch einen sehr concentrirten Kasseausgus höchst schwach geschieht, so dass
in dieser Hinsicht das Empyreuma des Kasses dem des
Holzessigs nachsteht.

Eine Cloake, die nach völliger Ausräumung noch einen höchst unangenehmen Geruch verbreitete, wurde stark mit Kasseedampf angefüllt, ansänglich roch der Kassee vor, doch sehr bald zeigte sich ein gemischter Geruch, und nach Verslüchtigung des Kasseedamps trat der vorige widerliche Geruch hervor.

In einem Zimmer wurde so viel Bernsteinöl verslüchtigt, dass es deutlich danach roch, wozu nur wenig erforderlich war; aber keine noch so starke Räucherung vermochte den Geruch zu tilgen, wohl aber auf einige Zeit zu umhüllen.

Ein mit Asasotidatinktur und ein anderes mit Castoreumtinktur getränktes Papier wurden lange den Dämpsen des röstenden Kassess ausgesetzt, aber von einer Zerstörung des Geruchs war durchaus nichts wahrnehmbar. Arbeitet man anhaltend mit den Kasseedämpsen, so können die Geruchsnerven leicht trügerisch werden; als Beweis diene Folgendes:

Ein mit Moschustinktur getränktes Blättchen wurde lange den Kassedämpsen ausgesetzt, und daraus noch in ein Kassedestillat getaucht, bei der Prüsung schien es mir, als wäre der Moschusgeruch gänzlich verschwunden; Andere, die nicht so lange den Kassedämpsen ausgesetzt waren, erkannten gleich den charakteristischen Ge-

ruch des Moschus, der in seiner Stärke wieder hervortrat, sobald das Papier der Lust ausgesetzt wurde.

Es kann durchaus nicht als Beweis der Zerstörung des Efsluviums dienen, wenn man einen Raum, der übel riecht, mit Kasseedamps ansüllt und ihn verschlossen hält, wodurch das Essluvium nicht wahrnehmbar, und gleichsam, bei hinreichender Menge des Kasseedampss, von diesem eingehüllt wird; man lasse der Lust den freien Zutritt, und nach Verslüchtigung des Kasseegeruchs wird das Essluvium charakteristisch genug hervortreten, es sey denn, dass während der Verslüchtigung des Kasseegeruchs sich auch das Essluvium verslüchtigt babe.

Die während der Versuche gemachten Erfahrungen erlaube ich mir in der Kürze zusammenzustellen:

- 1) Man darf nicht, um ein richtiges Urtheil zu fällen, die Prüfung in einem verschlossenen Raume anstellen, aus mehreren oben angeführten Gründen.
- 2) Man hat darauf zu sehen, ob das Essluvium sich schwerer oder leichter verstüchtigt als der Kasseegeruch; im ersten Falle bleibt nach Verstüchtigung des Kasseegeruchs das Essluvium wenigstens theilweise zurück, im zweiten Falle entweicht es unter der Umhüllung des Kasseegeruchs.
- 3) Das Kaffeedestillat oder überhaupt die Kaffeedämpfe wirken durchaus nicht zerstörend, sondern nur einhüllend auf Effluvien ein.
- 4) Das Einhüllende liegt im Empyreuma.
- 5) Das Empyreuma des Kasses gehört zu den stärksten organischen Einhüllungsmitteln, so ist das Empyreuma von röstenden Wachholderbeeren; Eicheln
 und Getraide viel schwächer, doch das vom brenzlichen Holzessig viel stärker.

XVI. Beitrag zur Kenntnis der Krystallisation des gediegenen Goldes; von C. Naumann.

Gustav Rose's tressliche Arbeit über das' Gold *), deren Resultate für die chemische und krystallographische Kenntniss der Species von großer Wichtigkeit sind, habe ich mit ganz besonderem Interesse gelesen. die Vermuthung betrifft, dass die dem Silber, im Vergleich mit dem Golde, noch sehlenden Formen sich finden werden, so ist es mir angenehm, dieselbe für das Rhomben - Dodecaëder und Tetrakishexaëder bestätigen zu können, indem ich mir erlaube, für die letztere Gestalt insbesondere an eine in meinem Lehrbuche der Mineralogie erwähnte Beobachtung zu erinnern. Eine in der Mineraliensammlung meiner Frau befindliche kleine, Krystallgruppe zeigt das neuerdings durch eine Messung im Sonnenlichte als ∞ O2 bestimmte Tetrakishexaëder nicht nur selbstständig, sondern auch zugleich die Combinationen $\infty O \infty$. $\infty O 2$ und $\infty O 2$. ∞O . O, in welcher letzteren die Flächen von ∞ O und ∞ O2 oscillatorisch combinirt sind, so dass ein Tetrakishexaëder mit convexen Flächen zum Vorschein kommt; daher auch aus der Figur der sehr kleinen Abstumpfungsslächen, die dem Octaëder angehören, die Varietät nicht als ∞ O2 zu erkennen war. Ueber die Localität besagt die vom Hrn. Inspector Gössel verfäste Etikette nichts.

In einer anderen hiesigen Privatsammlung sah ich vor Kurzem eine schöne Krystallgruppe von Joh. Georgenstadt mit sehr flachen Tetrakishexaëdern, die meist nach einer trigonalen Zwischenaxe skalenoëderartig verlängert, auch sonst

^{*)} Diese Annalen, Bd. XXIII S. 196.

sonst verzerrt, an einigen Individuen aber sehr regelmäfsig ausgebildet sind. Der Besitzer erlaubte mir eine Mossung vorzunehmen, die wegen der unbequemen Besestigung der ganzen Gruppe am Goniometer nur mit approximativer Justirung der Kante und bedeutender Excentricität, auch, wegen der nicht hinreichend spiegelnden Oberfläche der Krystalle, im Sonnenlichte, und, wegen der Localität, bei etwa fünf Fuss Entsernung des zweiten Objectes vorgenommen werden musste. Ich fand für den Neigungswinkel zweier, an einem tetragonalen Eck gegenüberliegender Flächen wiederholt Werthe zwischen 152° und 153°. Da derselbe Winkel für ∞ O4 fast genau 152° beträgt, und meine Messung leicht um 1° fehlerhaft seyn kann, auch der Winkel zweier anliegenden Flächen jenes Eckes 161° gefunden wurde, so läst sich wohl annehmen, dass die beobachtete Varietät & O4 sey, die am Flusspath und (hemiëdrisch) am Glanzkobalte, aber am Golde noch nicht beobachtet wurde. Das Rhom-"bendodecaëder ist am Silber aus Sachsen keine seltene Erscheinung; so befinden sich in der eben erwähnten Sammlung kleine niedliche Krystalle der Combination ∞O.O. ∞O∞ (Rose's Fig. 6.) mit zum Theil sehr vorherrschenden Flächen des Dodecaëders.

Wegen des zweiten von Rose beobachteten Hexakisoctaëders erlaube ich mir die etwas verwegene Conjectur, dass selbiges 150\frac{3}{3} sey, weil diese Gestalt zu dem Ikositetraëder 303, welches in der Krystallreihe des Goldes eine so wichtige Rolle spielt, in dem ausgezeichneten Verhältnisse steht, dass ihre längsten Kanten durch die Flächen des letzteren abgestumpst werden. Rose's Messungen sind nur als sehr ungesähre zu betrachten, weil das spiegelnde Object eine Lichtstamme in einem Fuss Entfernung vom Goniometer war. Er giebt an:

- 1) Kante $B = 174^{\circ} 19'$ bis $174^{\circ} 44'$
- 2) CK. zu ∞ O=164 10 164 30
- 3) CK. zu O=142 50 143 10.

Man kann also die Ableitungszahlen im Zeichen mOn auf drei Arten berechnen, und findet:

aus Winkel 1 und 2 m=18,10 n=1,763 -3-1 m=18,72 n=2,058 -2-3 m=25,04 n=1,770.

Aus Rose's Fig. 10 folgt aber nothweudig, dass n<2 seyn muss. Die Winkel 1 und 3 geben also in Bezug auf n ein sehr sehr abweichendes Resultat. Es möchte demnach der Winkel 3 der unrichtigste, und das aus den Winkeln 1 und 2 folgende Resultat der Wahrheit am nächsten seyn, daher denn auch diese Winkel zur Prüfung unserer Conjectur dienen müssen. Ist aber die Gestalt wirklich 150 5, so wird:

CK. zu $\infty O = 165^{\circ} 36'$; kleinste Differenz $1^{\circ} 6'$ Kante B = 173 28; - 0 51.

Diese Dissernzen können sehr wohl aus Beobachtungssehlern entspringen, wenn das spiegelnde Object eine in einem Fuss Entsernung besindliche Lichtslamme ist.

XVII. Ueber eine neue Art Farbenverwandlung am pyramidalen Zirkon (Varietät Hyacinth);

con G. F. Richter,

Administrator der bergacademischen Mineralien-Niederlage.

Diejenige Varietät vom pyramidalen Zirkon, welche Hyazinth genannt wird, und in Menge im Handel zum Vorschein kommt, besitzt eine eigenthümliche Farbe, welche Werner "Hyazinthroth" genannt hat. Man kann dieselbe als eine Mischung vom Cochenillroth des Rubins mit Karminroth, Gelb und etwas Braun betrachten. Die durchsichtigen so gefärbten Körner dieses Minerals zeichnen sich durch einen schwachen Demantglanz aus,

und fallen sehr angenehm in's Auge. Um die hyazinthrothe Farbe recht deutlich zu erhalten, las ich bei Sonmenschein aus einem in dunkler Schachtel an einem dunkeln Orte ausbewahrten Hyazinthsande die Körner von lebhaftester Farbe aus. Schon am andern Tage war die Farbe der ausgelesenen Körner, die ich am freien Lichte hatte stehen lassen, in bräunliches Roth umgeändert, welches sich nach längerer Zeit fast dem Braun mehrerer Abarten vom Zirkon aus Norwegen näherte, und der Demantglanz wurde glasartig. Machte ich Furchen in dem Haufen, so kamen wieder lebhaft gefärbte und stärker gläuzende Körner zum Vorschein, da wo durch die Furche der Hyazinthsand aufgewühlt war. Aber auch diese verloren diese Eigenthümlichkeit sehr bald. Um zu verauchen, ob die Körner, welche den Glanz bereits verloren hatten, durch längeres Stehen im Dunkeln denselben wieder erhielten, liess ich eine Schachtel mit Körnern, die ihren Glanz bereits verloren hatten, vierzehn Tage im Dunkeln unter schwarzem Papier stehen, und fand dann durch Vergleichung, dass das Roth derselben und der Demantglanz wirklich lebhafter geworden war, ohne jedoch völlig die vorige Stärke erreicht zu haben.

Die eben mitgetheilte Ersahrung erinnert an folgende, welche Herr Faraday vor mehreren Jahren im Quarterly Journal of Science, Vol. XVI p. 164, bekannt gemacht hat.

Es ist bekannt, sagt Hr. F. am genannten Ort, dass gewisse Stücke Taselglas allmälig eine Purpursarbe annehmen, die zuletzt verhältnissmässig sehr dunkel wird. Diese Veränderung geschieht langsam, doch aber rasch genug, um nach zwei oder drei Jahren merkbar zu werden. Viele der Fensterscheiben, welche vor wenigen Jahren in einige Häuser der Bridge Street eingesetzt wurden und damals sarblos waren, haben jetzt eine violette oder Purpursarbe erhalten. Um zu ersahren, ob

die Sonnenstrahlen hiebei von Einsluss seyen, stellte ich folgenden Versuch an. Ich nahm drei Glasstücke, die mir fähig schienen, diesen Farbenwechsel zu zeigen; eins derselben war violett, die beiden andern purpurroth oder nelkenfarben, doch alle in so schwachem Grade, dass die Farben nur beim Hindurchsehen nach der Länge sicht-Jedes von ihnen brach ich einmal durch, bar wurden. legte die eine Hälfte desselben, in Papier gewickelt, an einen dunkeln Ort, und die andere an der Luft in Sonnenschein. Diess geschah im Januar, und in der Mitte des Septembers wurden sie wieder untersucht. Die vor dem Licht geschützten Stücke schienen keine Veränderung erlitten zu haben, die aber, welche im Sonnenschein gelegen hatten, waren dunkler geworden, und zwar die blässeren just am stärksten, in solchem Grade, dass man schwerlich vermuthet haben würde, sie hätten mit dem im Dunkeln verwahrten einst zusammengehangen. scheint demnach, dass die Sonnenstrahlen, setzt Hr. F. hinzu, selbst auf so harte und dauerhaste Verbindungen wie Glas eine chemische Wirkung ausüben können.

P.

XVIII. Ueber den Uwarowit, eine neue Mineralspecies;

von H. Hess in St. Petersburg.

In der letzten Sitzung der hiesigen mineralogischen Gesellschaft waren mir mehrere Mineralien zur Prüfung vorgelegt. Als ich gelegentlich Dioptas zur Vergleichung verlangte, wurde mir eine Stufe vorgelegt, die mit der Etikette versehen war: Dioptas von Bissersk. — Das Mineral saß auf Chromeisenstein, und glich dem Dioptas

ganz auffallend. — Das ungewöhnliche Vorkommen desselben veranlasste mich zur Prüfung desselben; es zeigte vor dem Löthrohr folgendes Verhalten:

Für sich kann es im Kolben erhitzt werden, ohne Wasser abzugeben und ohne zu decrepitiren, auch verändert sich dabei die Farbe nicht. Ein dünner Splitter, in der Platinzange gehalten und erhitzt, zeigte im strengen Feuer keine Spur von Schmelzung; das Mineral hatte dabei weder seine Durchsichtigkeit, noch seine Farbe eingebüßt.

Von Borax wird es sehr träge aufgelöst, und gieht ein klares, gesättigt chromgrünes Glas. Mit Zinn konnte keine Spur Kupler entdeckt werden.

Von Phosphorsalz wird es nur als feines Pulver zerlegt; nach dem Erkalten ist das Glas schön grün, und etwas trübe von ausgeschiedener Kieselerde.

Von Soda wird es mit Brausen zerlegt, und giebt eine grüne Fritte, die aber auch keine Spur von Schmelzung erleidet.

Soviel man aus dem Verhalten vor dem Löthrohre schließen kann, so verhält sich dieß Mineral im Allgemeinen wie der Granat, besitzt aber eine größere Härte und Strengsüssigkeit; möchte also eine besondere Species davon seyn.

Da diess Mineral hart, durchsichtig, von chromgrüner Farbe ist, dabei noch im Feuer beständig ist, so ist kein Zweisel, dass es eine Stelle unter den Edelsteinen behaupten werde; es ist nur zu wünschen, dass man größere Krystalle sinden möchte. — Der Form nach scheint es mir ein Rhombendodecaëder zu seyn; was ich aber Geübteren in solchen Untersuchungen zu bestimmen überlassen muss.

Ich habe dieses Mineral, dem Präsident hiesiger Academie der Wissenschaften zu Ehren, Uwarowit genannt.

XIX. Auszug eines Schreibens des Hrn. Prof. Neumann an Prof. Weiss.

Königsberg, d. 22. März 1832.

--- Wenn irgend zwei Krystallsysteme gegeben sind, die unter einander in dem Verhältnis, wie z. B. Feldspath- und Albit-System, stehen, d. h. in welchen Identität der Zonen, aber Verschiedenheit der Winkel stattfindet, so giebt es immer drei auf einander rechtwinkliche Dimensionen, auf welche die Flächen des einen Systems dieselbe Beziehung haben, als die Flächen des andern Systems, d. h. in Beziehung auf welche die Flächenausdrücke in beiden Systemen identisch sind; nur das Verhältnis der Dimensionen unter einander ist in den beiden Systemen verschieden.

Dieser Satz gilt ganz allgemein, und beruht auf keiner Voraussetzung irgend einer Art; ich füge hinzu: es giebt immer nur ein solches rechtwinkliges Axensystem. Die Gleichungen, welche auf diesen Satz führen, haben nun für den allgemeinsten Fall, wo die Systeme ein-undein-gliedrig sind, Schwierigkeiten gemacht, bis mir Prof. Bessel, dem ich sie mittheilte, zeigte, dass sie sich auf eine cubische Gleichung reduziren. Jetzt bei der Anwendung auf das Feldspath-, Albit-, Anorthit-System ist zu untersuchen, ob diese drei rechtwinkligen Richtungen in diesen Systemen krystallonomische, — und ob sie in allen dreien dieselben sind; denn der Satz gilt nur für je zwei Systeme.«

"Eine unmittelbare Anwendung findet dieser Satz auf die Winkelveränderungen, welche die Krystalle durch die Temperatur erfahren — ja er enthält das Gesetz dieser Veränderungen für alle zwei-und-ein-gliedrigen und

ein-und-ein-gliedrigen Gestalten *); ein ein-und-ein-gliedriger Krystall bei 0° Temperatur hat, wenn er z. B. bei 100° Temperatur Winkelveränderungen erlitten hat, diese nur so erlitten, dass drei auf einander rechtwinklig stehende Dimensionen ein anderes Verhältnis unter einander bekommen haben; in allen Krystallen giebt es drei auf einander rechtwinklig stehende thermische Axen, die sich verschieden ausdehnen, wodurch allein alle Winkelveränderungen hervorgebracht werden. Es wäre möglich, obgleich nicht wahrscheinlich, dass dieses thermische Axensystem mit der Temperatur eine Bewegung hätte; denn der Satz bezieht sich nur auf je zweierlei Temperatu-» Wenn man sich eine Kugel gedreht denkt von einer krystallinischen Masse, so ist diess nur eine Kugel bei der Temperatur, bei welcher sie gedreht ist; bei jeder andern Temperatur verwandelt sie sich in ein dreiaxiges Ellipsoid, dessen Axen die drei thermischen Axen sind. — Alles dieses ist an sich einleuchtend bei den nicht hemiëdrischen Gestalten; es ist aber gewiss merkwürdig, dass es auch bei den zwei-und-ein-, und einund-ein-gliedrigen Systemen so ist. Ich habe die Principien, die Poisson in seinem Mémoire sur l'équilibre et le mouvement des corps élastiques auf unkrystallisirte Substanzen angewendet hat, ausgedehnt auf krystallisirte Substanzen. Bei Poisson ist die Wirkung, die je zwei Theilchen im Innern eines Körpers auf einander ausüben, nur eine Function der Entfernung; in krystallisirten Massen ist diese Wirkung zugleich eine Function der Winkel, welche die Richtung der Entsernung mit drei auf einander rechtwinkligen Axen bildet; diese Function der Winkel ist von der Art, dass sie unverändert bleibt,

Die Synonymik für zwei-und-zwei-gliedrige Systeme und Gestalten = binäre, zwei-und-ein-gliedrige = unobinäre, ein-und-ein-gliedrige = quaternäre, sechs-gliedrige = senäre u. s. f., möchte in Erinnerung zu bringen seyn.

wenn einige oder alle Winkel negativ werden, oder was dasselbe ist, ändert ihren Werth nicht, wenn die Sinusse und Cosinusse dieser Winkel negativ werden. - Die Endgleichungen sind natürlich sehr schwieriger Art. Die einfachsten Resultate, die sich leicht aus ihnen ziehen lassen, beziehen sich auf die Winkelveränderungen, welche Krystalle durch Druck erleiden. Ein zwei-undzwei-gliedriges Octaëder im luftleeren Raume hat andere Winkel, als unter dem Druck einer oder mehrerer Atmosphären. Wenn man eine Kugel aus einer krystallisirten Masse gedreht einem starken, von allen Seiten gleichen Druck aussetzt, z. B. in die Oersted'sche Wasser-Compressionsmaschine bringt, so verwandelt sie sich in ein dreiaxiges Ellipsoïd; nur Substanzen vom regulären System bleiben Kugeln, und die viergliedrigen und sechsgliedrigen werden Rotations-Ellipsorde. — Wenn eine zwei-und-zwei-gliedrige Säule gleichmäßig in der Richtung der Axe comprimirt wird, so verändert sich der Winkel dieser Säule, welches bei einer Säule von unkrystallinischer Masse natürlich nicht der Fall ist. Winkelveränderungen werden sich beobachten lassen, und so die Größe der Elasticität der Krystalle in den verschiedenen Richtungen kennen lehren, und auf den Zusammenhang dieser Kräfte mit der doppelten Strahlenbrechung führen. Die Gleichungen, welche ich gefunden habe für die verschiedenen Abtheilungen der Krystallsysteme, sind zugleich diejenigen, von welchen die Gesetze der doppelten Strahlenbrechung abhängen. — Jeder Druck auf krystallinische Massen, in welcher Richtung er auch wirke, wenn er nur keine Krümmungen hervorbringt, verschiebt die Theilchen immer in drei auf einander rechtwinkligen Richtungen; die Lage dieser rechtwinkligen Richtungen hängt ab von der Richtung des Druckes.«

XIX. Preisfragen der Fürstl. Jablonowskyschen Gesellschaft der VVissenschaften zu Leipzig, für die Jahre 1832, 1833 und 1834, aus der Mathematik und Physik.

Für das Jahr 1832. Das Jahr 1829 und der erste Theil des Jahres 1830 haben sich durch so viele merkwürdige Veränderungen der Witterung ausgezeichnet, dass nicht leicht ein Zeitraum gefunden werden möchte, welcher, bei gleich geringem Umfang, so passend zur Beantwortung mancher meteorologischen Fragen wäre. sellschaft fordert daher, dass eine meteorologische Geschichte des Jahres 1829 und der Monate Januar und Februar des Jahres 1830 ausgearbeitet werde, aus welcher so viel als möglich bervorgehe, wie die an einem Orte beobachteten Aenderungen der Witterung von den Veränderungen in anderen Gegenden abhängen; wo die so heftig wüthende Kälte entstanden, wo sie zuerst beobachtet, in welchen Gränzen sie so bedeutend gewesen sey; welche Ursache das schnell eintretende Thauwetter bewirkt habe; wie der fast überall kalte Sommer sich verhalten habe u. s. w.

Für das Jahr 1833. Da die von Poisson, Fresnel, Cauchy und anderen Physikern angestellten Untersuchungen über die Fortpstanzung des Lichts noch nicht
so erläutert und in geordnete Uebersicht gebracht zu seyn
scheinen, dass daraus deutlich hervorgehe, wie entscheidend diese für die Undulationstheorie sprechende Untersuchungen sie bestätigen, so verlangt die Gesellschast theils
eine genaue und vollständige Darstellung und Erläuterung dieser Untersuchungen, theils eine Beurtheilung, was

an denselben für erwiesen gehalten, und was noch zweifelhaft sey.

Für das Jahr 1834. Es sind in der neueren Zeit so viele Lehrsätze, welche die in den Gleichungen:

1.
$$mx^2 + ny^2 - z^2 = f^2$$
,

II.
$$x^2 - ny^2 + az = 0$$
,

enthaltenen Flächen der zweiten Ordnung betreffen, entdeckt worden, dass daraus eine Menge merkwürdiger Eigenschasten dieser Flächen hervorgehet. Die Gesellschast
wünscht, dass diese Lehrsätze so viel möglich alle gesammelt und nach ihrer Abhäugigkeit von einander geordnet
werden, zugleich aber, wo zur systematischen Verbindung
noch etwas zu sehlen scheint, diese Lücken durch neue
aufzusindende Lehrsätze ausgefüllt werden.

Die Preisschriften können entweder in lateinischer, oder französischer, oder auch deutscher Sprache abgefaßt seyn, müssen aber, deutlich geschrieben, vor Ende des Novembers 1832, und beziehungsweise 1833 und 1834 an den derzeitigen Secretär der Gesellschaft, den ordentl. Professor der Physiologie und Pathologie, Dr. Carl Gottl. Kühn, mit einem Motto versehen, und einem versiegelten Zettel, der auswendig dasselbe Motto, inwendig den Namen und Wohnort des Verfassers angiebt, begleitet, postfrei eingesendet werden. Der bestimmte Preis ist eine Goldmünze, 24 Ducaten an Werth.

XXI. Programme du prix de mathématiques proposé par l'Academie Impériale des Sciences de St. Pétersbourg, dans sa séance publique du 29 Décembre 1831.

L'élévation et l'abaissement successife des eaux de l'océan a occupé les savants dans tous les âges de la philosophie; cependant l'explication des phénomènes des marées est due aux modernes. Kepler le premier avait soupçonné que leur cause devait résider dans le pouvoir attractif de la lune. Newton, rattachant le mouvement de l'océan à sa grande loi de la pesanteur universelle, en a commencé une théorie mathématique. Les successeurs de ce grand géomètre, jusqu'à Laplace, n'ont que peu ajouté à sa théorie. Mais elle a reçu de ce dernier un grand perfectionnement.

Cependant, depuis que Laplace a publié ses recherches sur les marées, l'analyse et surtout la physique mathématique ont fait des progrès qui demandent une théorie plus conforme aux idées actuelles sur la constitution des liquides, et qui permettra peut-être de mieux accorder le calcul et l'observation, particulièrement en ce qui regarde le retard de la plus haute marée sur l'instant de la syzygie.

L'Académie propose aux savants de tous les pays la question suivante:

Déterminer le mouvement de l'océan, en considérant toutes les forces dont l'influence peut-être sensible, et comparer à l'observation les hauteurs des marécs et les instants de leurs arrivées deduits de la théorie.

La chaleur du soleil et l'inégale température du fond de l'océan ont, sans doute, une influence sensible sur les marées; il serait très important d'y avoir égard, mais alors

la grande difficulté du problème pourrait forcer les auteurs de renoncer à l'éspérance de la vaincre. C'est pourquoi l'Académie n'exige pas que l'on considére l'influence de la chaleur sur le mouvement de l'océan, mais elle exige que les équations dissérentielles de ce mouvement soient formées en supposant les liquides composés de molécules disjointes; le démonstration de ces équations est une partie essentielle de la question. Quant à leur intégration, l'Académie verrait avec plaisir que les auteurs tiennent compte des termes divisés par la quatrième puissance de la distance de la lune; cependant la considération de ces termes n'est pas absolument exigée. démie verrait 'avec plus de plaisir encore des méthodes d'intégrafion supérieures à celles qui sont connues, méthodes par lesquelles on éviterait le développement ordinaire en série de fonctions qui dependent des forces attractives.

Le terme du concours est fixé au 1^r août 1833 et le prix est de deux cents ducats avec la médaille du jubilé en or de la valeur de 50 ducats.

Les mémoires pourront être écrits en russe, en françois, en allemand ou en latin. Chaque auteur aura soin d'accompagner son travail d'un billet cacheté contenant son nom, son état et le lieu qu'il habite, et sur lequel il inscrira la même devise qu'il aura mise en tête de son mémoire.

Les paquets seront adressés au Secrétaire perpétuel de l'Académie Impériale des Sciences de St. Pétersbourg, qui, si on le réclame, délivrera à la personne que l'auteur anonyme lui indiquera, un reçu contenant le numéro et la devise dont la pièce sera pourvue.

La décision de l'Académie sera proclamée dans sa séance publique à la fin de l'année 1833. Le mémoire couronné est la propriété de l'Académie; les autres pièces de concours pourront être retirées de chez le Secrétaire perpétuel par les personnes qui en seront chargées de la part des auteurs.

ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

JAHRGANG 1832, DRITTES STÜCK.

I. Ueber Vocaltöne und Zungenpfeifen; ... von Robert Willis.

(Transact. of the Cambridge Philosoph. Society, Vol. III p. 231.)

Die Schriststeller, welche von den Vocaltönen handelten, haben die Entstehung derselben immer nur in Bezug auf die Sprachwerkzeuge betrachtet. Indem sie, wie es scheint, die Gestalt derselben für wesentlich zur Hervorbringung dieser Töne hielten, begnügten sie sich, die relative Lage der Zunge, des Gaumens und der Zähne für jeden Vocallaut bis aus Kleinste zu beschreiben, oder den entsprechenden Abstand der Lippen von einander, von der Zunge und dem Zäpschen genau zu messen; und sie betrachteten demnach die Erzeugung der Vocallaute mehr unter physiologischem als akustischem Gesichtspunkt.

Indess sind doch zu verschiedenen Zeiten Versuche gemacht, durch mechanische Mittel die Töne der menschlichen Stimme nachzuahmen. Baco, Albertus Magnus und Andere sollen Maschinen der Art erbaut haben; allein wahrscheinlich beruhten sie blos auf Betrug, wie ähnliche Vorrichtungen, die man in den Werken Kircher's und anderer Schriftsteller seines Schlages beschrieben

findet*). Nach Rivarol **) hat der Abt Mical zwei kolossale Köpfe, die ganze Sätze aussprechen konnten, versertigt, dieselben aber aus Missmuth, dass er von der Regierung nicht die erwartete Belohnung empfing, wieder zerstört. Er starb 1786, ohne irgend etwas über die Construction dieser Vorrichtung hinterlassen zu haben.

Die einzigen Versuche, welche auf Wissenschaftlichkeit Anspruch machen, sind die von Kratzenstein und
Kempelen. Beide waren im J. 1770 beschäftigt, die
menschliche Stimme auf mechanischem Wege nachzuahmen, und Beide machten auch die von ihnen angewandten Mittel, so wie die damit erlangten Ergebnisse, ohne
Rückhalt öffentlich bekannt, der erste in einer der Petersburger Academie im Jahr 1780 überreichten Abhandlung ***), der letztere in einer besonderen Schrift +).

Kratzenstein's Versuche beschränkten sich auf die Hervorbringung der Vocale a, e, i, o, u, mittelst einer Zungenpseise von neuer und sinnreicher Construction, die an andere Röhren angesetzt war. Letztere hatten zum Theil eine sehr wunderliche und verwickelte Gestalt, wosür indes kein anderer Grund angegeben wird, als

^{&#}x27;) Kircher, Musurgia, p. 303; B. Wilkins, Daedalus, p. 104; Schottus, Mechan. hydro-pneum. p. 240, und Magia univers. II p. 155; B. Porta, Magia natural. p. 287. — Das unsicht-bare Mädchen war eine Vorrichtung der Art; Nicholson's: Journ. 1802, S. 56, und 1807, S. 69 (Gilb. Ann. Bd. XXVIII S. 244, 247, 494; Bd. XXIX S. 470. P.).

^{**)} Rivarol, Discours sur l'universalité de la langue française. Borgnis, Traité des machines imitatives, p. 160.

Petrop. f. 1780, und ausführlich im Journ. de physiq. T. XXI p. 358. Siehe Th. Young, Natur. Philosoph. I. p. 783.

^{†)} Le Mécanisme de la parole suivi de la description d'une machine parlante, par M. de Kempelen; Vienne 1791. — Auch Darwin gehört zu den Nachahmern des Sprechens auf mechanischem VVege. S. dessen Temple of Nature, 1803, Note XI.

ŧ.

dass sie dann erfahrungsmässig am Besten zur Erzeugung dieser Töne geeignet seyen.

Kempelen's Werk ist reich an originellen und glücklichen Gedanken, eben so merkwürdig durch den Scharfsinn, den der Verfasser darin entwickelt, wie durch die in der That lebendige und unterhaltende Art der Behandlung des Gegenstandes.

Beiden Schriftstellern ist es indess nicht gelungen, allgemeine Principien aufzufinden.

Kempelen, wie alle Uebrigen, die sich mit diesem Gegenstand beschäftigten, irrte darin, dass er, wie es scheint, stillschweigend annahm, die Entstehung dieser Töne könne alleinig in der Gestalt und Wirkungsweise der Sprachwerkzeuge ihre Erklärung finden *), wogegen ich aber, wie paradox es auch erscheinen mag, behaupten muss, dass man biedurch niemals zu einer richtigen Kenntnis des Gegenstandes gelangt. Der Mund mit seinen Organen, wie auch Kempelen zugiebt **), ist hauptsächlich zur Befriedigung des großen Bedürfnisses aller Geschöpfe, zu deren Ernährung, eingerichtet, und die Hervorbringung von Tönen ist nur ein secundärer Zweck desselben. Ueberdiess sind die Vocallaute eine Tongattung, die nachzuahmen nicht ganz außer dem Bereich der Kunst liegt, auch nicht ausschließlich den Organen des Menschen angehört. Musicalische Töne werden durch den Kehlkopf in der höchst möglichen Reinheit und Vollkommenheit hervorgebracht, und unsere besten Instrumente ahmen dieselben nur sehr unvollständig nach; allein,

^{*)} Kempelen's Definition vom Vocallaut ist zum Beispiel gänzlich von den Sprachwerkzeugen entlehnt: "Une voyelle est donc un son de la voix qui est conduit par la langue aux lèvres, qui le laissent sortir par leur ouverture. La différence d'une voyelle à l'autre n'est produite que par la passage plus ou moins large que la langue ou les lèvres, ou bien ces deux parties ensemble accordent à la voix." §. 106.

^{**)} Kempelen, §. 98.

wem würde es wohl einfallen, in dem Kehlkopf eine Erklärung der Gesetze für die musicalischen Töne suchen
zu wollen. Diese Betrachtungen veranlasten mich, bei
Aufnahme dieser Untersuchung einen ganz anderen Weg
einzuschlagen, nämlich die Sprachwerkzeuge gänzlich zu
vernachlässigen, und durch Versuche mit den gewöhnlichen akustischen Instrumenten wo möglich zu bestimmen,
welche Gestalten von Hohlkörpern, und welche andere
Bedingungen zur Hervorbringung dieser Töne wesentlich
seyen. Durch Vergleichung der erhaltenen Resultate mit
den verschiedenen Lagen der Organe hoffte ich dann zu
ermitteln, nicht nur, warum sie gerade diese oder jene
Lagen annehmen, sondern auch, welche Theile und Bewegungen wesentlich für das Sprechen, und welche für
andere Verrichtungen bestimmt sind.

Bei Wiederholung von Versuchen dieser Art mußs man nicht vergessen, daß die Verschiedenheit der Vocallaute gänzlich auf dem Contrast beruht *), und daß sie daher am besten zu unterscheiden sind, wenn man rasch von einem zum andern übergeht, nicht wenn man einen derselben längere Zeit hindurch anhält. Eine einfache Probe wird Jedermann überzeugen, daß es selbst

Schon Kempelen hat diels mit seinem gewöhnlichen Scharfsinn bemerkt. Bei Beschreibung eines seiner Versuche und des dazu angewandten, einigermassen der Fig. 4 Tas. IV ähnlichen Maschine, mittelst deren er einige Vocallaute hervorbrachte, indem er ihre Mündung mit der linken Hand bedeckte, sagt er: "Jobtins d'abord diverses voyelles, suivant que j'ouvrois plus ou moins la main gauche. Mais cela n'arrivait que lorsque je suisois rapidement de suite divers mouvemens avec la main et les doigts. Lorsq'au contraire je conservais pendant quelque tems la même position quelconque de la main, il me paraissait, que je n'entendais qu'un A. Je tirai bientôt de ceci la consequence, que les son de la parole ne deviennent bien distincts que par la proportion qui existe entr'eux et qu'ils n'obtiennent leur parsaite clarté que dans la liaison des mots entiers et des phrases." p. 400.

beim Singen, wenn man einen Vocallaut lange anhält, bald unmöglich wird zu unterscheiden, welcher es sey.

Vocallaute sind eine von der Tonhöhe und dem Klang (quality) ganz verschiedene Modification des Schalls, die man sorgfältig von den beiden letzteren unterscheiden muss. Unter Klang (Quality) verstehe ich die Eigenthümlichkeit des Schalls, durch welche wir den Ton einer Violine sogleich von dem einer Trompete unterscheiden. So sagen wir, eine Person habe eine klare, eine näselnde, oder eine raube Stimme, und doch sind deren Vocallaute ganz verschieden von einander. Selbst ein Papagey bringt, wenn er spricht, As, O's und E's hervor, welche in ihrem Klange ganz von den Vocallauten des Menschen abweichen, dennoch aber deutlich As, O's und E's sind. Umgekehrt können, was die Höhe betrifft, alle Vocallaute durch die ganze Tonleiter hindurch gesungen werden; doch davon später mehr.

Euler*) hat diese Modificationen der Tone wohl unterschieden. Nach ihm hängt die Höhe von der Zahl der Schwingungen in gegebener Zeit ab, und die Stärke von der Größe des Schwingungsbogens. Der Klang und der Vocallaut müssen dagegen, wie er meint, durch die Form der Curven, die das Gesetz der Dichtigkeit und der Schnelligkeit in dem Impulse ausdrücken, bedingt werden; doch stellt er diese Ansicht nur als eine, der Erfahrung noch entbehrende Vermuthung hin. treff der Eigentbümlichkeit des Tons, vermöge welcher wir sogleich wissen, ob wir eine Geige oder Trompete bören, bemerkt er, dass, da die Vibrationen auf jedem Instrumente in anderer Weise erregt werden, die Pulsationen derselben auch besondere Condensations- und Bewegungsgesetze befolgen müssten, und dadurch, meint er, würden die Töne charakterisirt **).

^{*)} De motu aëris in tubis. Schol. II und III. Prop. 73. Nov. Comm. Petrop. XVI und Mém. Acad. Berlin 1767, p. 354. Man sehe auch Bacon, Hist. Nat. §. 290.

^{**)} Schol. II. Prob. 80.

Der allgemeinen Annahme nach sind die Sprachwerkzeuge in ihrer Construction in sofern den Zuügenpfeisen ähnlich, als der Ton durch einen schwingenden Apparat im Kehlkopf hervorgebracht wird, und dieser Ton, dessen Höhe von der Zahl der Schwingungen dieses Apparats in gegebener Zeit abhängt, wird dann in seinem Klange abgeändert durch die Mund- und Nasenhöhle, die der Röhre entsprechen, welche die Orgelbauer zu ähnlichen Zwecken an das Mundstück der Zungenpfeise setzen. Demgemäs entspringt die Gesammtheit der Erscheinungen, welche ich zu beschreiben Willens bin, aus der Verbindung eines Zungenstücks mit Röhren und andern Hohlkörpern von verschiedener Gestalt und Größe.

Für das Gelingen dieser Versuche ist es wichtig, dass der Ton der Zungenpseise so weich und rein wie möglich sey. Der rauhe Ton einer gewöhnlichen Rohrpseise ist zu diesem Zweck ganz untauglich, und daher sehen wir sowohl Kempelen als Kratzenstein bemüht, diess Instrument zu verbessern. Kempelen machte die Zunge von Elsenbein, und überzog die Unterseite derselben, so wie den Theil der Röhre, auf welchen sie schlagen musste, mit Leder. Besser erreichte Kratzenstein seinen Zweck. Statt die Zunge auf den Rand der Röhre schlagen zu lassen, liese er sie nämlich die Oeffnung nur genau verschließen, so dass sie eben Raum genug zur freien Vollbringung ihrer Schwingungen behielt *). Dies war eine sehr wichtige Verbesserung; denn bei sorgfältiger Ausführung dieser Construction erlangte der Ton der Zun-

^{*)} Beider Verbesserungen gedenkt Biot (Physique, T. II); allein er schreibt die erstere Du Hamel (p. 170), und die letztere Greniè (p. 171) zu, scheint also nicht mit den Abhandlungen Kratzenstein's und Kempelen's bekannt gewesen zu seyn. Es leidet indess keinen Zweisel, dass Kratzenstein als der wahre Ersinder der Zungenpseise mit frei durchschlagender Zunge betrachtet werden muss. Sein Aussatz wurde 1780 bekannt gemacht. Siehe Young's Nat. Philosoph. Vol. 1 p. 783.

genpfeise einen ganz neuen Charakter, und ward der menschlichen Stimme ähnlicher, als der irgend eines bis dahin bekannten Instruments; auch bekam er die nützliche Eigenschaft, dass er, innerhalb gewisser Gränzen, durch stärkeres Anblasen sich verstärken ließ, ohne seine Höhe zu ändern.

Alle von mir angewandten Zungenstücke sind von dieser Einrichtung, und besitzen die eine oder die apdere der beiden Gestalten, die man in Fig. 1 und Fig. 2 Taf. IV abgebildet sieht. Sie sitzen an einem Klotz fgh, versehen mit einem kreisrunden Zapfen fg, mittelst dessen sie an die verschiedenen auf der Tafel IV abgebildeten Apparate angesetzt werden können. In allen Figuren ist ihre Stelle durch den Buchstaben R bezeichnet.

In Fig. 1 stellt ab eine Zunge von dünnem Messingblech vor; sie ist mit ihrem oberen Ende a unverrückbar befestigt, kann indess frei schwingen hinein und heraus zu der rechtwinkligen Oessnung an der Seite des Messingrohrs ced, welche sie ruhend sehr nahe verschließt. Diess ist Kratzenstein's ursprüngliche Construction.

In Fig. 2 ist ab die Zunge, und a ihr besestigtes Ende; sie schlägt srei durch eine Oessnung in der auf die obere Fläche des Klotzes geschraubten Messingplatte, und verschließt bei Ruhe dieselbe sehr nahe *). Diese Construction ist der Mundharmonica oder Aeolina ähnlich, welche neuerlich vom Continent nach England gebracht, wie es scheint aber zuerst von Robinson angegeben worden ist **).

Da mein Zweck zunächst dahin ging, Kempelen's '

^{*)} Einen Durchschnitt von Fig. 2 sieht man in R Fig. 10. In allen anderen Figuren ist R ein Durchschnitt von Fig. 1.

^{**)} Art. Musical Trumpet. Encycl. Brittannica, Supplem. zur dritten Ausgabe, 1801. Dessen Works, IV p. 538. Wheatstone in Harmonicon, Febr. und März 1829.

Angaben von den Vocalen zu prüsen, so steckte ich eins meiner Zungenstücke in den Boden eines oben offenen Trichters, von dem man in Z, Fig. 4 Tas. IV, einen Durchschnitt sieht, und die Röhre TV brachte ich auf die gewöhnliche Weise mit einer Windlade in Verbindung. Wirklich erhielt ich auch dann, indem ich die Hand in die von ihm vorgeschriebene Lage brachte, die Vocallaute sehr deutlich *). Bald fand ich indess, dass eine Verengung der Oessenung diese Lagen unnöthig ma-

*) Ein Blick auf die Fig. 12 Taf. IV, welche eine Pfeise auf der VVindlade stehend vorstellt, wird Personen, die mit der Einrichtung einer Orgel unbekannt sind, die Sache klar machen, und mir zugleich Gelegenheit geben, einige technische Ausdrücke zu erläutern, von denen ich späterhin Gebrauch machen muss.

Ein großer Blasebalg, der durch den Fuss in Bewegung gesetzt wird, und so eingerichtet ist, dass er einen Luststrom von unveränderlicher Stärke hervorbringt, ist verbunden mit einem horizontalen Kasten, der Windlude, von der man in klno einen Querschnitt sieht, und die daher beständig mit verdichteter Luft erfüllt ist. Die obere Seite dieses Kastens besteht aus einem sehr dicken Brett pakt, welches eine Anzahl ähnlicher Oeffnungen wie efg besitzt, von denen jede mit einer Klappe k! versehen ist, die sich bei k in einem Scharniere dreht, und durch die Feder m zugehalten wird. Ein Stift, welcher sich in einem Knopf endigt, geht durch ein Loch im oberen Brett, und ruht auf der Klappe, so dass diese beim Niederdrücken des Knopss sich öffnet und augenblicklich durch die Oeffnung efg ein Luststrom in die darüberstehende Pfeise AT dringen lässt, In dieser Figur ist R die schwingende Zunge, welche durch den Luftstrom in Bewegung gesetzt wird. Der Ausdruck Windröhre wird immer für den Theil der Röhre TR gebraucht, welcher zwischen der Zunge und der Wiudlade liegt, und der Ausdruck Pfeife für das Stück BA, welches zwischen der Zunge und der offenen Luft befindlich ist. In allen Figuren muss man sich das untere Ende der Röhre TV als auf eins der Löcher in der Windlade gesteckt denken. Die Spannung der inneren Lust wird immer durch den Druck einer Wassersäule in einer U-förmigen Röhre gemessen, und beträgt bei Orgeln gewöhnlich etwa 3 Zoll.

Ich halte die Erwähnung nicht für unnöthig, dass sämmtliche Versuche, die in diesem Aufsatz beschrieben sind, bei Vorlesung desselben der physikalischen Gesellschaft gezeigt wurden.

Mündung des Trichters legte, und durch Verschiebung desselben die Oeffnung KL langsam vergrößerte, erhielt ich die Vocallaute U, O, A eben so gut, und wenn ich den Trichter so flach wie in Fig. 3 Taf. IV machte *), gelang es mir auf diese Weise, sämmtliche Vocallaute in folgender Ordnung zu erhalten: U, O, A, E, I**). Cylindrische, cubische oder anders geformte Hohlkörper entsprechen, mit gewissen Einschränkungen, diesem Zweck eben so gut, doch will ich mich bei diesen nicht länger aufhalten, da die weiterhin beschriebenen Vorrichtungen lehrreicher sind. Ich erwähne derselben nur, um zu zeigen, wie Kempelen's ursprünglicher Versuch den Ausgangspunkt für meine Untersuchung abgegeben hat.

Der Erfolg dieser vorläufigen Versuche veranlasste mich, die Wirkung cylindrischer Röhren von verschie-'dener Länge zu untersuchen, und um diess vollständiger thun zu können, setzte ich den in Fig. 5 und 6 Taf. IV TV ist eine rechtwinkabgebildeten Apparat zusammen. lig gebogene Windröhre. Mit dem Ende T steckt sie 'in einer Windlade, und am andern endigt sie in einem Stempel PQ, versehen mit einer Dille zur Aufnahme des Zungenstücks R, welches an dieser Stelle abgebildet ist. Auf den mit Leder überzogenen Stempel wird 'die leere Röhre eines Fernrohrs geschoben, die denselben zwar lustdicht umschließt, sich aber doch vor- und rückwärts schieben lässt, damit das Stück PB nach Belieben verlängert oder verkürzt werden könne. Die horizontale Lage ist dem Rohre der leichteren Handhabung wegen gegeben. Endlich gehören zum Apparat noch an-

^{*)} Kempelen's Trichter hält an der Mündung zwei Zoll im Durchmesser, und ist von der Mündung bis zum Zungenstück drei Zoll tief. Fig. 3 ist nur ½ Zoll tief.

Continente üblichen Aussprache (also ist auch wahrscheinlich die des U wie im Deutschen gemeint).

P.

dere Röhren, wie EFGH, Fig. 6 Taf: IV, von gleichem Durchmesser und gleicher Länge mit ABCD, die bei EG mit einer genau auf BD passenden Dille versehen sind *).

Wenn man nun das Zungenstück in PQ anbringt, und die Röhre AB allmälig auszieht, kann man die Wirkung dieser Röhre von der Länge Null bis zur Länge AB untersuchen. Schiebt man dann dieselbe wieder zurück, und setzt an sie die zweite Röhre EF, so ist man im Stande, durch abermaliges Ausziehen die Wirkung eines Ansatzes von der Länge AB bis zur doppelten Länge von AB zu beobachten; und auf dieselbe Weise läst sich die Untersuchung durch fernere Ansetzung neuer Röhrenstücke bis zu jeder beliebigen Länge fortsetzen.

Die Resultate der mit diesem Apparat angestellten. Versuche wird man aus Fig. 1 Taf. V. erschen,

Die Linie abcd in dieser Figur stellt von a an die Länge PB der Pfeise vor, und die Stücke ab, bc, cd u. s. w. sind respective gleich genommen der Länge einer gedeckten Pfeise, die mit dem angewandten Zungenstück im Einklang tönt, d. h. gleich der halben Länge der Schallwelle, welche die Zunge für sich hervorbringt.

Die Linie in dieser und den ähnlichen Figuren, die noch folgen, müssen als Masstäbe betrachtet werden, die seitwärts an die Röhre ABCD gelegt sind, so dass a dem Stempel P gegenüberliegt. Die Buchstaben und sonstigen Zeichen neben diesen Linien bezeichnen die Wirkung, welche hervorgebracht wird, wenn das Ende B der Pfeise die so bezeichneten Punkte erreicht, und der Abstand dieser Punkte von a ist demnach respective die Länge der Pfeise, welche die besagte Wirkung hervorbringt.

Wenn nun die Röhre langsam ausgezogen wird, so

^{*)} Der innere Durchmesser von ABCD ist 1,3 Zoll. Die Länge 18 Zoll, und die gesammte Länge, wenn alle Röhrenstücke an einander gesetzt sind, zwölf Fuss.

nimmt der Ton, mit Beibehaltung seiner Höhe, die Vocallaute in der Ordnung: I, E, A, O, U an. Nähert man
sich dem Punkte c, so kommt dieselbe Reihe wieder zum
Vorschein, aber in umgekehrter Ordnung, wie man aus
der Figur ersieht. Jenseits c erhält man die Vocallaute
wieder in der anfänglichen Ordnung, und so fort. Jeder
Cyclus ist eine Wiederholung von b d; allein mit jedem
folgenden nimmt die Stärke der Vocallaute ab. Der Abstand eines jeden Vocals von den respectiven Punkten a, c u. s. w. bleibt bei allen gleich.

Nimmt man ein anderes Zungenstück, dessen Welle $=a_1$, c_1 (Fig. 2 Taf. V), so liegen die Mittelpunkte a_1 , c_1 , e_1 u. s. w. der Cyclen um eine Schallwelle dieser Zunge aus einander; allein der Abstand zwischen den Vocalen ist genau so groß, wie hei der ersten Zunge, so daß im Allgemeinen, wenn die Wellenlänge ac=2a, und die Länga der Röhre, welche einen gewissen Vocallaut hervorbringt, gemessen von a, gleich o ist, der nämliche Vocal immer durch eine Röhre von der Länge $2na\pm o$ hervorgebracht wird, wo n irgend eine genze Zahl ist.

Wenn der Ton der Zunge etwas hoch ist, so werden einige der Vocallaute unmöglich. Es sey z. B. die Länge der von der Zunge erregten Schallwelle =ac (Fig. 3 Taf. V), und $\frac{1}{2}ac$ kleiner als die das U hervorbringende Länge.

In diesem Falle findet man, dass die Reihe der Vocallaute niemals über das O hinausgeht, und das jenseits des Punktes b statt des U wieder ein O, und nach ihm die Vocale A, E, I zum Vorschein kommen. Nimmt man eine Zunge mit noch höherem Ton, so werden in gleicher Weise noch mehr Vocallaute abgeschnitten. Hier hat man demnach genau den Fall, der bei der menschlichen Stimme eintritt. Sängerinnen sind unfähig mit ihren hohen Tönen ein U oder O hervorzubringen. So z. B. ist für eine Pfeise, die O angeben soll, die richtige Länge

die, welche dem Ton c'' entspricht *), und singt man einen höheren Ton, wird man es unmöglich finden, ein O damit hervorzubringen.

Das kurze und lange U sind indess in ihrer Länge ganz unbestimmt. Das kurze U (wie im englischen Worte but) scheint der natürliche Vocallaut der Zungenpfeise zu seyn, und da dieser zwischen O und b (Fig. 1 Taf. V) ausser in der Stärke nur wenig durch die Ansatzröhre abgeändert wird, so findet man denselben eine ganze Strecke lang vorherrschend, und, wenn man sich b nähert, geht es allmälig in das lange U (wie im Englischen boot) über, das um so vollkommener wird, je länger man den Abstand ab machen kann. Gebraucht man Zungen von hohen Tönen (wie Fig. 3 Taf., V), so werden die Vocallaute in der Nähe von b immer undeutlich; und bei Bass- und Tenor-Zungen erscheint eine ähnliche Reihe von Vocallauten, wie vorhin an beiden Seiten der Punkte b, d u. s. w. (Fig. 1 Taf. V), die aber darin von ersteren abweichen, dass sie erstlich weit undeutlicher sind, und zweitens, dass jeder Vocal hier doppelt so weit von diesen Punkten absteht, wie in der ersten Reihe von a, c u. s. w. In der Figur 4 Taf. V. ist die neue Reihe von Vocalen mit einem Accent bezeichnet.

Cylinder von gleicher Länge geben gleichen Vocallaut, welchen Durchmesser und welche Gestalt sie auch

P) Zur Bezeichnung der Stelle, welche die Töne in der Tonleiter einnehmen, werde ich mich der deutschen Tablatur bedienen, also die Octave vom Tenor c bis zum b auf der dritten Notenlinie durch einmal gestrichelte, die nächst höhere durch zweimal gestrichelte Buchstaben bezeichnen, und so fort. Als Normalton bediene ich mich des einer Labialpfeife, die durch einen kleinen Blasebalg, der einen constanten innern Lustdruck von 2,5 Zoll Wasser hervorbringt, angeblasen wird. Ihre inneren Durchmesser sind 0,85 und 0,90 Zoll, ihre Länge 1 Fuß, und ihr Windloch 0,16 Zoll groß. Eine Scale zur Seite-zeigt die wirkliche Länge der Pfeife, d. h. vom Boden derselben bis zur Grundfäche des Stempels, in engl. Zollen und deren Decimaltheilen.

besitzen. Diess lässt sich am besten zeigen, wenn man ein Zungenstück R (Fig. 10 Taf.: IV) auf eine Windröhre setzt, die sich in einer horizontalen, mit weichem Leder überzogenen Platte WX endigt *). Auf diese setzt man zinnerne oder hölzerne Röhren von beliebiger Gestalt, die an beiden Enden offen, und, damit sie dicht an die Ledersläche schließen, unten mit einem breiten Ferner verschafft man sich noch Rand versehen sind. eine zweite Ledersläche (Fig. 11 Taf. IV), die aber wie eine gewöhnliche Labialpfeife bei W mit einem Ausschnitt versehen ist. Mittelst dieser Vorrichtung kann man für jeden daraufgesetzten Hohlkörper, z. B. des Kegels Z, den zugehörigen Ton ermitteln, und, wenn man ihn dann auf die erste Fläche setzt, auch seinen Vocallaut bestimmen.

So weit meine Versuche reichen, habe ich immer gefunden, dass irgend zwei Hohlkörper, die bei Aufsetzung auf die Platte, Fig. 11 Taf. IV, einen gleichen Ton geben, auch dem Ton der Zunge in Fig. 10 Taf. IV, sobald er, wie bei Fig. 3 Taf. V gesagt worden, nur tiefer ist als der des Hohlkörpers für sich, einen gleichen Vocallaut mittheilen **).

In der ersten Reihe (Fig. 1 Taf. V) sind die Abstände der Vocale von a immer etwas kleiner, als die von den Punkten c, e u. s. w. Diese Verringerung variirt von einer Zungenpfeise zur andern, und scheint Folge einer Störung zu seyn, die durch die Zunge selbst, oder

^{*)} Der Durchmesser meiner Platte beträgt 3 Zoll.

[&]quot;*) Wir können nun die Resultate der Fig. 3 und 4 mit denen der Fig. 5 verknüpfen. Wenn der Hohlkörper Z Fig 3 auf Fig. 11 gesetzt und das Brett EM auf seiner Mündung verschoben wird, so hört man eine Reihe musicalischer Töne. Wenn man nun irgend eine Lage LM des Brettes nimmt, bei der Z einen eben so hohen Ton giebt, wie ein gegebener Cylinder, so bekommt man mit beiden Körpern, wenn man sie auf den Apparat Fig. 10 setzt, auch einen und denselben Vocallaut.

durch die mit ihr verbundene Röhre hervorgebracht wird. Ich habe diese Erscheinung bis jetzt noch nicht hinlänglich untersucht, und es daher vorgezogen, in der folgenden Tasel die Hälste des über c gemessenen Abstandes zwischen den gleichlautenden Vocalen der zweiten und dritten Reihe (Fig. 1 Taf. IV) anzugeben. Diese Abstände, die keiner solchen Veränderung unterworfen sind, findet man in der dritten Kolumne in Zollen angegeben. Aus Mangel einer bestimmten Bezeichnung für die Aussprache der Vocale, habe ich in der zweiten Kolumne die englischen Worte gesetzt, welche nebenstehende Vocalé enthalten. Die vierte Kolumne giebt die Höhe an, welche der Ton einer gedeckten Labialpfeife von der Vocallänge nach der Tonleiter besitzt, in der Voraussetzung, dass O von c'' geliefert werde, was auch nahe der Fall ist. In der That ist deren Länge 4,7 Zoll, was, nach Bernoulli's Correction *), für die wirkliche Länge der Labialpseise vier Zoll giebt, und diese liesert, wie man findet, den Ton c".

I	See	0,38	g₹
.	See Pet	0,6	d^{V}
		1,0	d^{IV}
A	Pay Paa	1,8	f"
	Part	2,2	d''b
40	Paw	3,05	g''
A	Nought	3,05 3,8	e"b
0	Nought No	4,7	c"
	But	unbestimmt	
U	Boot		

Diese Resultate sind so genau und normal, als es die Umstände erwarten lassen. Auf völlige Richtigkeit machen sie indess keinen Anspruch, denn die Vocallaute sind nicht so scharf geschieden, wie die musicalischen

^{*)} Mém. Acad. Par. 1762, p. 460. Biot's Traité, T. II p. 134.

Fone, sondern gehen durch fast unwahrnehmbare Abstufungen in einander über, so dass es ungemein schwer
hält, die einem jeden derselben zugehörige Läuge der Pfeise
genau zu bestimmen, zumal die Verschiedenheit in dem
Klange eines künstlichen und natürlichen Vocallauts die
Schwierigkeit noch erhöht. Fernere Versuche von geschickteren Händen, als die meinigen, werden sicher diesen Gegenstand mit größerer Genauigkeit bestimmen, und,
wie ich nicht zweisle, dem Physiologen einen richtigen
Maasstab sur die abweichende Aussprache der Vocale
bei den verschiedenen Nätionen an die Hand geben.

Eine kurze theoretische Betrachtung wird zeigen, dass einige der Erscheinungen, welche wir beobachtet haben, vielleicht im Voraus zu erwarten waren. Nach Euler *) pslanzt sich ein Impuls, der am Boden einer gedeckten Pfeise erregt wird, mit der Geschwindigkeit des Schalls zum Mundstück fort. Hier wird er zum Theil reflectirt, läuft zurück, erleidet am Boden eine abermalige Reslexion, geht wiederum zum Mundstück, wo er zum dritten Male zurückgeworfen wird, und so fort, bis die Bewegung durch die Reibung und die Unvollkommenheit der Reslexion zerstört wird. Ist es eine verdichtete Welle, welche am offenen Ende des Rohrs zurückgeworfen wird, so besteht das Echo aus einer verdünnten Welle, und umgekehrt; allein die Richtung der Geschwindigkeit ihrer Theilchen îst in beiden Fällen dieselbe. Andererseits, wenn die Reslexion am verschlossenen Ende stattfindet, behalt die Pulsation ihre Dichtigkeit, andert aber die Richtung ihrer Geschwindigkeit. Das Endresultat besteht also darin, dass sich vom Mundstück eine Reihe abwechselnd verdichteter und verdünnter Pulsationen fortpslanzt, deren gegenseitigen Abständen gleich sind und der Zeit ent-. sprechen, welche die Pulsation gebraucht, um die Röhre

^{*)} Prob. 77 und Schol. zu Prop. 76; Schol. 2 und 3 zu Prop. 78 in Nov. Comment. Petrop. XVI. Mém. Acad. Berlin 1767. — Encycl. Metrop. Art. Sound. p. 776.

einmal hin und her zu durchlausen, d. h. es entsteht ein kurzer Ton, wie er einer gedeckten Pseise von gegebenen Länge entspricht.

Versuchen wir jetzt, dies Resultat von Euler auf den vorliegenden Fall, wo eine schwingende Zunge mit einer Röhre von beliebiger Länge verbunden ist, anzuwenden, und die Beschaffenheit des nach dieser Theorie von einem solchen System hervorgebrachten Wellenzugs zu untersuchen.

Die schwingende Zunge wird eine Reihe gleich starker, durch gleiche Zeiträume getrennter, aber abwechselnd verdichteter und verdünnter Pulsationen hervorbringen, welche wir Primärpulsationen nennen können.

Andererseits wird jedem, derselben eine Reihe secundärer Pulsationen von abnehmender Stärke folgen, die von den respectiven Primärpulsationen ebenfalls durch gleiche, aber von der Länge der angesetzten Röhre regulirte Zeiträume getrennt werden. Man nehme nun eine unbegränzte Linie Af_2 (Fig. 5 Taf. V_{ii}) zur Bezeichnung der Zeit, und lasse A, B, C die Primärpulsationen, so wie $a_1, a_2 \dots b_1, b_2$ die zugehörigen Secundärpulsationen seyn. Ferner nehme man zur Vereinfachung an dass letztere nach der dritten Pulsation unmerklich werden, und bezeichne die verdichteten Impulse durch Striche oberhalb der Linie, so wie die verdünnten durch Striche unterhalb derselben. Betrachten wir nun zuvörderst den Fall, dass die Abstände zwischen den secundären Impulsen kleiner seyen, als die zwischen den primären, und setzen die ersteren Abstände, nämlich AB, BC u. s. w., gleich a, so wie die secundären Aa_{i} , a₁a₂ gleich s. In diesem Fall werden die Impulse in der Ordnung, Fig. 5 Taf. V, zu stehen kommen.

Gesetzt nun, die secundären Abstände wären nicht s, soudern 2a+s; wenn wir dann A, B, C wie zuvor in Abständen =a nehmen, um die Primärpulsationen vorzustellen, so müssen wir a den Abstand 2a+s von A,

d. h. den Abstand s von C geben, a_2 den Abstand 2s von E, und so fort, eben so auch mit b, b_2 u. s. w. verfahren, wie Fig. 6 Taf. V zeigt.

Allein auf diese Weise gelangen wir offenbar nach den vier ersten Primärpulsationen zu einer Reihe von Impulsen, die den vorbin erhaltenen durchaus ähnlich sind, in Betreff der Abstände, wie in der Intensität und des Wechsels von Condensation und Dilatation. men wir das Intervall = 4a+s, so treffen wir dieselbe Reihe nach der achten Primärpulsation an, und im Allgemeinen, wenn das secundare Intervall =2na+s ist, erhalten wir immer dieselbe Folge von Impulsen nach den 4 nten primären, welche demnach zu vernachlässigen sind. Da wir nun annehmen können, die Abstände AB, Aa, u. s. w. stellen die Länge gedeckter Pfeisen vor, welche Töne geben, bei denen die Intervalle ihrer Pulsationen respective in diesem Verhältnisse stehen, so können wir sagen, das, welche Wirkung auf das Ohr auch hervorgebracht werde, wenn man eine Röhre von der Länge s in Verbindung setzt mit einer Zunge, die mit einer gedeckten Pfeife von der Länge a im Einklang stimmt, doch dieselbe Wirkung entsteht, wenn man diese Zunge mit einer Röhre von der Länge 2na+s verbindet, wo n eine ganze Zahl ist.

Es sey nun das secundare Intervall = 2a-s; dann wird ein ähnlicher Process die in Fig. 7 Tas. V vorgestellte Reihe geben.

Nach den vier ersten Primärpulsationen ist diese Reihe durchaus der ersten ähnlich, sowohl hinsichtlich der Ordnung der Intervalle der Impulse, als auch hinsichtlich des Wechsels von Condensation und Dilatation, und sie ist nur durch die kleinen Gruppen von Impulsen verschieden, welche in diesem Fall an Intensität zunehmen, und in jenem abnehmen; ein Umstand indess, der kaum berücksichtigt zu werden verdient. Wir können nun also sagen, das jede Wirkung, die durch

Ansetzung einer Röhre =s an eine Zunge, deren Impulse =a, hervorgebracht wird, auch durch Verbindung dieser Zunge mit einer Röhre $=2na \pm s$ entsteht.

Wenn daher eine gegebene Wirkung a durch eine Röhre von der Länge ea (Fig. 8 Taf. V) hervorgebracht wird, so wird sie es auch durch eine Röhre, deren Länge. ist: ee—ea, ee+ea u. s. w., ee gleich 2a genommen. Eben so, wenn eine andere Wirkung o durch eine Röhre = eo hervorgebracht wird, wird sie es auch durch eine Röhre = ee - eo, ee + eo u. s. w. Hieraus erhellt, dass wenn wir bei allmäliger Verlängerung der Röhre zu Anfange derselben eine gewisse Reihe von Wirkungen erhalten, wir bei fortwährendem Ausziehen der Röhre dieselbe Reihe abwechselnd in umgekehrter und ursprünglicher Ordnung wieder erhalten, und zwar so, dass die Mittelpunkte jeder Reihe getrennt sind durch Abstände gleich ee, gleich der Länge einer offenen Pfeife, welche mit der Zunge im Einklang tönt. So weit stimmt alles: vollkommen mit der Erfahrung; allein es ist unmöglich, daraus die Wirkung solcher Impulse auf unser Ohr abzuleiten.

Untersuchen wir die Natur unserer Reihen, so finden wir, dass sie nur aus der Wiederholung eines musikalischen Tons in solcher raschen Folge besteht, dass daraus ein anderer Ton entspringt. Es ist jedoch längst bekannt, dass wenn irgend ein Geräusch in gleichen Abständen und mit gehöriger Schnelligkeit wiederholt wird, ein musikalischer Ton entsteht. Ist z. B. g" der Ton einer offenen Röhre, und c' der Ton einer Zunge (d. h.' macht sie 512 Schläge in der Secunde), dann besteht die vereinte Wirkung beider in einer Wiederholung des Tons g" in gleichen Intervallen 512 Mal in einer Secunde, und daraus entspringt der Ton c'; in diesem Fall bringt g" dieselbe Wirkung hervor, wie irgend ein anderes Geräusch.

Die Erfahrung zeigt, dass die entstehenden Töne durch die Eigenschaft, welche wir Vocallaut nennen, charakte-

risirt werden, und überdiess lehrt sie uns nicht nur, dass diese Töne in ihrer Höhe immer dem Ton der Zunge oder der Primärpulsation gleich kommen, sondern auch, dass der erzeugte Vocallaut für gleichen Werth von s immer derselbe ist. So z. B. ist in dem angeführten Beispiele g' der Ton, welcher dem Vocal Ao entspricht (Taf. I); wenn dieser Ton 512 Mal in einer Secunde wiederholt wird, so erhält man die Tonhöhe c', und den Vocal Ao; wenn er mittelst einer andern Zunge, die an dieselbe Röhre gesetzt worden ist, 340 Mal in einer Secunde wiederholt wird, so bekommt er die Höhe f, aber der Vocallaut ist noch A° . Hieraus erhellt, dass Ohr, wenn es auch die Wahrnehmung für die Höhe von s verliert, doch die Identität noch durch den Vocallaut Dieser Vocallaut läset sich indess bis zu hören kann. einem gewissen Grade an einfachen *) musicalischen Tönen wahrnehmen. Die hohen Töne der Orgel oder Geige geben offenbar ein I an, die Basstöne ein U, und wenn man schnell die ganze Tonreihe hinauf und hinab durchläuft, glaubt man die Reihe U, O, A, E, I, I, E, A, O, U u. s. w. zu hören, so dass es den Anschein hat, als sey in einfachen Tönen ein jeder Vocallaut unzertrennlich von einer gewissen Tonhöhe **), und als werde in einem combinirten System von Impulsen, obgleich ihre Höhe verloren geht, ihr Vocallaut verstärkt.

^{*)} Einfache Töne nennt der Verfasser solche, die durch Schwingungen eines einzigen Körpers entstehen, z. B. die Töne der
Labialpfeifen, die nur durch Schwingungen der Luft hervorgebracht werden.

P.

^{**)} Kempelen macht hierüber eine sonderbare Bemerkung. Er sagt §. 110: "Il me semble que lorsque je prononce des voyelles differentes sur le même ton, elles ont pourtant quelque chose qui donne de change à mon oreille, et me fait penser qu'il y a une certaine melodie, qui cependant, comme je le sais trèsbien ne peut-être produite que par la variation des tons en aigues et en graves : . "

Um dies zu bestätigen, müssen wir zu zeigen auchen, dass die Tonhöhe, welche bei einfachen Tönen einem jeden Vocallaut zukommt, identisch ist mit der eines secundären Impulses bei zusammengesetzten Tönen, d. h. mit der Höhe des Tons einer gedeckten Pfeise von gleicher Länge, wie in Taf. I, die dem gegebenen Vocallaut entspricht. So weit ich meine Versuche getrieben habe, scheint dies wirklich der Fall zu seyn; allein wegen der Schwierigkeit, den zu einem einfachen Ton gehörigen Vocallaut genau festzusetzen, hat die Willkühr hier einen so großen Spielraum, das ich mich hiebei nicht länger aufhalten will.

Nehmen wir das secundare Intervall = a+s oder =a-s, so erhalten wir eine Reihe Impulse wie Fig. 9 und 10 Taf. V. Da diese nach den beiden ersten Primärpulsationen hinsichtlich der Ordnung der Intervalle und Folge der Intensitäten genau der Reihe Fig. 5 Taf. V ähnlich sind, so könnte es auf den ersten Anblick scheinen, als müsten wir eine directe und eine umgekehrte Reihe ähnlicher Vocale, wie die anderen zu beiden Seiten von b, Fig. 1 Taf. V, haben, und eben so auch wenn wir das secundare Intervall $=a \pm (2n+1)s$ setzen, zu beiden Seiten von d, f u. s. w. Die Pulsationen in jeder dieser Gruppe sind jedoch entweder sämmtlich verdichtend, oder sämmtlich verdünnend. Nahe bei b werden sie also fast zusammensließen, und schwerlich hinreichend von einander zu unterscheiden seyn, um in gleicher Weise, wie es die Gruppen von entgegengesetzten Pulsationen thun, dem Ton einen Vocallaut mitzutheilen. Wenn sie überhaupt einen musicalischen Ton hervorbringen, so wird derselbe offenbar eine Octave höher seyn, als wie dann, wenn die Pulsationen alterniren, weil in letzterem Fall das Intervall zwischen zwei verdichtenden Pulsationen doppelt so groß ist, wie im vorhergehenden. Da die Vocale, wie gezeigt ist, durch den musicalischen Ton

secundarer Gruppen identificirt werden, so folgt also, dass in dieser neuen Reihe ein jeder Vocal doppelt so weit von b, d u. s. w. absteht, wie in der ursprünglichen Reihe von a, c, e u. s. w. Ich habe schon bemerkt, dass Vocale dieser Art an beiden Seiten der Punkte b, d u. s. w. angetrossen werden (Fig. 4 Tas. V).

Ist nun, wie ich die Möglichkeit gezeigt, ein Vocallaut nichts anderes als die rasche Wiederholung eines kurzen musicalischen Tons, so folgt, dass wir noch Vocallaute hören müssen, wie auch diese rasche Wiederholung bewirkt wird. Robison und Andere haben gezeigt, dass wenn eine Federspitze gegen ein rotirendes gezahntes Rad gehalten wird, durch das blosse Aufschlagen der Feder in gleichen Zeiträumen auf die Zähne ein musicalischer Ton entsteht *). Statt der Federspitze habe ich ein Stück Ubrfeder genommen, und sie schwach gegen die Zähne des Rades gedrückt, so dass jedes Abspringen ein musicalischer Ton der Feder wurde. Feder war in eine Pincette eingespannt, so dass man dem schwingenden Theil derselben eine beliebige Länge geben konnte. Diess System brachte offenbar einen zusammengesetzten Ton hervor, ähnlich dem der Verbindung einer Zunge mit einer Röhre, und eine Veränderung in der Länge der Feder musste daher dieselbe Wirkung haben, wie die in der Länge der Röhre. wirklich behielt der so hervorgebrachte Ton, so lange das Rad sich gleichförmig umdrehte, die nämliche Höhe, nahm aber nach und nach alle Vocallaute an, so wie man die Länge der Feder veränderte, und diess, wenn man von dem Rauhen und Unangenebmen des Tons an sich absah, mit beträchtlicher Deutlichkeit.

Bei dem Versuche Fig. 5 Taf. IV stellt sich indess noch ein anderes merkwürdiges Phänomen ein, welches ich, um Verwirrung zu verhüten, bisher überging. Ich sagte nämlich, dass die Zungenpseise bei diesem Versu-

^{*)} S. Savart in diesen Annalen, Bd. XX S. 294.

che ihre Tonhöhe behielt; allein in Wirklichkeit findet dabei eine beträchtliche Veränderung derselben statt *).

Es sey wie zuvor die Linie abcb'..., Fig. 17 Taf. IV, der Maasstab; und die Ordinaten der Curve, die unterhalb dieser zur Axe genommenen Linie gezogen sind, seyen die Längen einer gedeckten Labialpseise, welche mit dem Apparat im Einklang tönt, wenn das Ende der Ansatzröhre die Fusspunkte dieser Ordinaten erreicht **). Es seyen ab, bc, cb' u. s. w. respective die Hälste der Länge der von der Zunge hervorgebrachten Welle, so dass c der Mittelpunkt der zweiten Vocalreihe wird.

Nun werde die Ansatzröhre allmälig ausgezogen; die Höhe des Tons wird constant bleiben, bis das Ende jener Röhre sich dem Punkte f, etwa in der Mitte von a und b, nähert. Hier wird der Ton tiefer, was durch Verlängerung der Ordinaten angedeutet ist; bei weiterem Ausziehen wird er noch tiefer, bis die Röhre den Punkt n jenseits b erreicht, wo der Ton plötzlich auf einen andern, der eine Vierteltonstufe höher ist als die ursprüngliche, zurückspringt, doch etwas weiterhin allmälig wieder hinabgeht, und darin fortfährt, bis die Röhre den Punkt c erreicht. Schreitet man von c durch die folgenden Cyclen vor, so wiederholt sich dasselbe Phänomen

- *) Für die Leser der Annalen ist es wohl fast unnöthig zu bemerken, dass diese Klasse von Erscheinungen bereits nach einigen Seiten hin vom Prof. VV. VV eber untersucht worden ist. (Man sehe diese Ann. Bd. XIV S. 397, Bd. XVI S. 193 und 415, Bd. XVII S. 193.
- wahre Natur dieser Aenderung der Tonhöhe zu zeigen, sind die Ordinaten für den besondern Fall einer Zungenpfeise, deren Ton dem einer Labialpseise von 6",6 gleich ist, gezeichnet, und zwar im Viertel der natürlichen Größe, um welche die Labialpseise länger seyn müßte als sechs Zoll. Wenn man die Linie ab anderthalb Zoll höher zöge, würden die Ordinaten genau die wirkliche Länge haben. Siehe den Zusatz A.

an den entsprechenden Punkten eines jeden, doch nicht in so hohem Grade. Der ganze Betrag, um welchen der Ton vertieft wird, ist veränderlich, gewöhnlich etwa eine ganze Tonstufe, wie in den Tafeln im Zusatz A, am Schluss dieses Aufsatzes, angegeben ist.

Der Punkt n ist keineswegs unveränderlich; ein ruckweises oder sehr rasches Ausziehen der Röhre bewirkt,
dass der Ton des Apparats viel früher auf die ursprüngliche Höhe zurückspringt, als bei langsamer und allmäliger Bewegung. Er ist auch bei verschiedenen Zungen
verschieden, obgleich deren Tonhöhe gleich seyn kann;
endlich verändert er sich mit dem Druck des Blasebalgs,
und zwar desto schneller je stärker dieser ist.

Wenn man nun von einem Punkt jenseits n anfängt, und die Röhre allmälig verkürzt, so kann man deren Ende beträchtlich hinter n (nämlich nach m hin) bringen, ehe der Ton auf den andern zurückspringt, so dass sich in der That an jedem Punkt p zwischen m und n zwei Töne pq und pr hervorbringen lassen, von denen indess keiner der rechte ist, sondern der eine etwas tiefer und der andere etwas höher. Bei einigen Zungemundstücken, wenn man das Ende ihrer Röhre zwischen m und n besestigt, lassen sich diese Töne durch einen geschickten Ruck am Blasebalg, auswärts oder niederwärts, in einander umwandeln und beliebig lange anhalten.

Bei anderen Zungen giebt es dagegen zwischen m und n einen Punkt, wo man die beiden Töne gleichzeitig zu hören glaubt, was einen sehr sonderbaren Eindruck macht. Der wahre Vorgang in diesem Fall scheint der zu seyn, dass die Pfeise die beiden Töne abwechselnd, mit raschem Uebergang von einem zu andern, angiebt, wodurch es scheint, als tönten beide zugleich.

Um diese Wirkungen vollständig hervorzubringen, ist zuweilen ein starker Luftstrom (wenigstens 6 Zoll innerer Druck) erforderlich. Ist die Zunge steif, oder der Druck auf dieselbe nicht stark genug, so verstummt der

Ton auf eine beträchtliche Strecke zu beiden Seiten von p gänzlich.

Der Ton nimmt an Stärke zu, so wie man f näher kommt, und nimmt ab, so wie er tieser wird. Nach dem Sprunge ist er gewöhnlich auf eine kleine Strecke rauh und schlecht, und an jedem Punkt c, d. h. allemal, wenn die Röhre ein Multiplum von einer ganzen Welle der Zunge ist, scheint der Ton der Zunge gar nicht durch die Ansatzröhre verändert zu werden, und ist höchstens etwas schwächer, als er ohne sie seyn würde.

Unvollständig sind ähnliche Erscheinungen schon von den älteren Orgelbauern beobachtet, und von Robison, der ein Zungenstück in einen Glassus setzte und eine verschiebbare Röhre damit verband, beschrieben worden; auch von Biot, der ebenfalls einen Glassus gebrauchte, jedoch nicht die Länge der Röhre, sondern die der Zunge variirte *). Alle diese Versuche wurden in-

^{*)} Robison, Works IV p. 508 und Encl. Britt. Biot, Physique, II p. 169. L'art du facteur d'orgues par D. Bedos de Celles, 1766 – 1770, p. 439. Da dieses Werk selten ist, so will ich die sonderbare Stelle hieher setzen. "On doit remarquer que lorsqu'on veut mettre un Tuyau d'Anche au ton qui lui est propre selon la longueur oû il se trouve, on le fait monter en baissant la rasette (je suppose que celle-ci touchoit 'le coin) le son devient mâle, harmonieux. Si l'on baisse un peu plus la rasette, le son devient plus doux, plus tendre, mais moins mâle et moins éclatant. Si l'on baisse encore la rasette, le son diminue, il s'éteint et devient sourd; si lon baisse encore la rasette, le son double, c'est à dire, qu'il monte tout à coup d'un ton ou d'un tierce et quelquefois davantage; il change d'harmonie, et ce son ne vaut rien. Ou le fait redescendre en rehaussant la rasetta, jusqu'à ce qu'il revienne à son vrai ton, qui doit-être mâle, éclatant et harmonieux, jusqu'à faire sentire un Bourdon qui parleroit ensemble avec le Tuyau d'Anche" p. 439.

^{...,} Pour les éprouver, on mettra la main dessus un instant tandis qu'ils parlent, comme si on vouloit les boucher, alors le Tuyau commencera à doubler; mais il se remettra de

dess mit dem Mundstück nach alter Einrichtung angestellt, und da dabei die Zunge durch das Aufschlagen auf den Rand der Röhre in ihren Oscillationen sehr gestört wird, so hat das Phänomen nicht mit solcher Genauigkeit bestimmt werden gekonnt, wie im Fall, wo man eine frei durchschlagende Zunge anwendet. Um zu sehen, welch einen Einsluss die Schwingungen einer Zunge hiebei erleiden, habe ich die Röhre eines Fernrohrs ABC, Fig. 16 Taf. IV, mit einer gläsernen Windröhre DdEe T verbunden. Hinter der Zunge, doch in solchem Abstande, dass sie nicht dadurch gestört werden konnte, besestigte ich, gehalten von einem Draht o, eine mikrometrische Skale mn, mittelst deren ich die Weite der sehr gut begränzten Schwingungsbögen nach m hin messen konnte; nach der andern Seite wurden sie natürlich durch die messingene Röhre verdeckt. Ich fand die Größe der Schwingungsbögen so lange constant, als die Tonhöhe des Tons constant blieb; sobald eine Vertiefung oder Erhöhung stattfand, wurden die Schwingungsweiten kleiner (Zusatz B). Die Ordinaten der getüpfelten Curve über der Curve in Fig. 17 Taf. IV stellen die halben Schwingungsbögen der Zunge bei diesem Versuche vor. Es war zu bemerken, dass wenn man den Apparat so einrichtete, dass er einen doppelten Ton gab, die Zunge alsdann keine regelmässigen Schwingungsbögen mehr beschrieb, sondern in wunderliche Convulsionen gerieth.

Versuchen wir jetzt diese Erscheinungen zu erklären. Wir haben gesehen, dass wenn eine Schallwelle
die Röhre entlang läuft, sie an deren Ende regelmäsig
zurückgeworsen wird, wenn diess Ende offen ist: mit Beibehaltung der Oscillationsrichtung, aber Aenderung der
Dichte, und wenn dasselbe geschlossen ist: mit Beibehaltung der Dichte, aber Aenderung der Oscillationsrich-

lui même au ton aussitôt qu'on aura oté la main. S'il ne se remet pas de lui même, ce sera une marque, qu'il sera un peu trop long etc."...p. 440.

tung. Es bezeichne in gewöhnlicher Weise die Curve Fig. 18 Taf. IV die Dichtigkeiten der Wellenreihe, welche von der Zunge R in der Röhre AB erregt wird, und in derselben entlang läuft; und zwar so, dass die Ordinaten über der Axe Condensation, und die unter der Axe Dilatation andeuten.

Um den einfachsten Fall zu nehmen, sey die Röhre bei A und B geschlossen. Die Wellenreihe wird demnach von B nach A, und umgekehrt fortwährend reflectirt, so lange, bis sie durch die bei jeder Réslexion eintretenden Schwächung vollständig vernichtet worden ist. Die Gesammtwirkung auf ein Theilchen in der Röhre zu einem gegebenen Zeitpunkt wird zufolge des Princips der Uebereinanderlage kleiner Vibrationen gleich seyn der Summe der Wirkungen, welche alle diese reflectirten Wellen in diesem Moment auf dasselbe Theilchen ausüben. Wenn demnach BA, A'B' u. s. w. gleich AB genommen werden, so wird die wirkliche Dichte an jedem Punkte in der Röhre zur Zeit, da irgend eine gegebene Portion R einer Welle von A ausgeht, repräsentirt durch die Curve, welche entsteht, wenn man die abwechselnden Stücke AB, A'B'..., direct genommen, mit allen Stücken BA, B'A''..., umgekehrt genommen, combinirt, und dabei auf die allmälige Schwächung der Kraft Rücksicht nimmt.

Ist B offen, so muss die Curve an den Punkten B, B' u. s. w. in Bezug auf die Axe umgekehrt werden, wie es durch die getüpselte Linien angedeutet ist, weil die Dichtigkeit sich an dem offenen Ende umgekehrt hat.

Gesetzt nun, die Röhre habe genau die Länge mehrerer Wellen, wie AB (Fig. 19 Taf. IV), und sey zuerst an beiden Enden A und B geschlossen. In diesem Fall werden die directen Stücke A_1B_1 , A_2B_2 u. s. w., eben so wie die retrograden Stücke A_1B , A_2B_1 genau dem Stück AB ähnlich seyen, welch ein Stück der Welle

auch von A ausgeht; alle directen Wellen werden sich dann vereinigen und unterstützen, eben so alle retrograden Wellen, so dass die Lustsäule in der Röhre nach der bekannten Weise einer gewöhnlichen Labialpseise schwingt.

Wenn aber B offen ist, so werden die abwechselnden Stücke BB_1 , B_2B_3 u. s. w. umgekehrt; in diesem Fall ist A_1B_1 genau AB ähnlich, aber an der entgegengesetzten Seite der Axe wird es streben, dasselbe zu vernichten; eben so wird A_1B_1 zerstört von A_2B_2 und so fort. Auf gleiche Weise streben die rücklaufenden Wellen abwechselnd dahin, einander zu zerstören, so daß in der That, wenn nicht die allmälige Abnahme der secundären Pulsationen die Sache änderte, in diesem Fall durchaus kein Ton vorhanden seyn würde.

Betrachten wir ferner eine Röhre ab von der Länge einer halben Welle, so finden wir in ähnlicher Weise, dass die secundären Impulse einander interferiren und zerstören, wenn b verschlossen ist, und dass sie einander verstärken, wenn diese Röhre offen ist. Gleiches Resultat würde man erhalten, wenn die Röhre einem ungeraden Multiplum von einer halben Welle gleich genommen würde. Eben so lässt sich auch der Fall von an beiden Enden offenen Röhren untersuchen, und so kommt man dann zu dem allgemeinen Resultat, dass in Röhren, sie mögen an beiden Enden offen oder geschlossen seyn, die Pulsationen einander verstärken, wenn die Länge der Röhre gleich ist der Länge einer oder mehrerer ganzen Wellen, und dagegen zerstören, wenn die Röhrenlänge gleich ist der Länge einer halben oder einer ungeraden Anzahl halber Wellen; dass dagegen das Umgekehrte stattfindet, wenn die Röhren an einem Ende geschlossen sind.

Diese gegenseitige Zerstörung der Pulsationen, wenn die Länge der Röhre ein Multiplum von der Wellen-

länge ist, wird durch die Erfahrung bestätigt. Sie hat gezeigt, dass solch eine Röhre den Ton der Zunge eher schwächt als verstärkt.

Wir sind nun zum Theil im Stande zu zeigen, welchen Einsluss die Zunge durch die verschiedene Länge der Röhre erleidet. Die Schwingungen der Zunge für sich werden sehr durch den Luftstrom bedingt, welcher dieselben unterhält *), und, wenn eine Röhre angesetzt wird, ist ihre Dauer und Beschaffenheit offenbar auch einer Einwirkung von Seiten der periodischen Wiederkehr der secundären Pulsationen ausgesetzt. Wir haben jedoch gesehen, dass wenn die Länge der Röhre ein gewisses ungerades Multiplum von der halben Wellenlänge ist, die secundären Impulse sich mit den primären vereinigen. Hier haben wir demnach die größte Störung der Bewegung zu suchen, und damit übereinstimmend, haben unsere Versuche auch gezeigt, dass die Tonhöhe, und folglich auch die Schwingungen der Zunge, nur dann eine Einwirkung erleiden, wenn die angesetzte Röhre eine solche Länge erreicht. Bei anderen Längen scheint es, dass die Impulse der Röhre für sich gehen, und nur successiv auf die Zunge fallen, daher deren Bewegungen nicht merklich stören, obwohl sie dem Ton derselben den Vocallaut mittheilen.

Wenn die Zunge auswärts schlägt, wird ein verdünnter Impuls erzeugt, der zum Ende der Röhre läuft und verdichtet wiederkehrt. Nimmt man an, die Röhre habe die Länge einer halben Welle, so wird der Anfang dieses secundären Impulses genau mit dem Ende des ersten coincidiren, so dass die Zunge im Moment, wo sie zurückschlägt, diesem reslectirten Impuls begegnet, welcher den Schwingungsbogen zu verkleinern, und, wie es scheint, die Schwingungszeit zu verlängern strebt. Der verdichtete Impuls, der dadurch hervorgebracht ist, wird in gleicher Weise einen neuen secundären, und zwar ei-

^{*)} Biot, Physique, II p. 167.

nen verdünnten erzeugen, der die Bewegung der Zunge nach Außen hin verzögert, und so fort.

Da indess die Länge der Röhre gleich genommen ward der Hälfte einer Schallwelle, welche die Zunge bei ihrem freien Schwingen hervorbringt, so scheint es, dass die neue Welle, da der Ton tiefer wurde, von größerer Länge geworden ist; man kann daher die Röhre so weit verlängern, bis sie dem neuen Werth der halben Wellenlänge entspricht. Hat man aber diess gethan, so lässt sich durch das nämliche Raisonnement zeigen, dass die Schwingungen der Zunge noch weiter in Größe vermindert, und in Dauer vermehrt werden. Auf diese Weise können wir durch fortgesetzte Verlängerung der Röhre noch ferner die Größe der Schwingungen verringern und den Ton vertiesen, bis wir zu einem Punkt gelangen, wo es der Zunge leichter wird in ihrer ursprünglichen Art zu oscilliren, und wo sie daher auf diese Schwingungsart zurückkehrt. Die Länge der Röhre, bei welcher diese Rückkehr eintritt, wird jedoch von der Elasticität der Zunge und dem Druck des Luftstroms abhängen, und ändert sich daber mit beiden Elementen, wie wir gefunden haben.

Wir haben jedoch gesehen, dass wenn das Intervall der secundären Impulse etwas größer ist, als das der Oscillationen der Zunge, eine geringe Tendenz zur Beschleunigung der Bewegung durch Verminderung der Schwingungsbögen vorhanden ist. Für diesen Fall wird ein ähnliches Raisonnement zeigen, dass, wenn man die Röhre verkürzt, um sie der neuen Welle anzupassen, sie den Ton erhöhen muß, bis man zu einem Punkt gelangt, wo es der Zunge leichter wird, auf eine andere Weise zu schwingen.

Dass die Längen der Röhre, welche alle diese Störungen in der Tonhöhe zu Wege bringen, ungünstig sind für die Schwingungen der Zunge, geht aus der Thatsache hervor, dass mit ihnen bei einem etwas schwachen

Luststrom der Ton ganz verstummt, wiewohl derselbe Luststrom die Zunge bei günstiger Länge der Ansatzröhre leicht zum Ansprechen bringt; auch scheinen die Längen, bei denen eine Erhöhung des Tons stattfindet, weit ungünstiger für die Schwingungen der Zunge zu seyn, als diejenigen, welche denselben vertiefen.

Die Thatsache, dass gewisse Längen der Ansatzröhre für das Schwingen der Zunge ungünstig sind, erinnert natürlich an die Versuche von Grenie*). Dieser fand es nämlich bei Tönen von gewisser Höhe für nöthig, die Länge der Windröhre, d. h. der Röhre, welche den Lustestrom aus der Windlade zu der Zunge führt, abzuändern, und es schien ihm für jede Zungenpseise eine gewisse, auscheinend keinem Gesetz unterliegende Länge der Windröhre zu geben, bei welcher die Pseise gänzlich am Tönen gehindert ward. Da diese Erscheinungen von gleicher Art mit den von mir beschriebenen zu seyn schienen, so suchte schi dieselben durch solgenden Apparat näher zu untersuchen.

Statt der Windröhre nahm ich zwei messingene Röhren $\mathcal{A}B$, CD, Fig. 15 Taf. IV, welche dicht schliefsend über einander verschiebbar waren; jede hielt einen Fluss in Länge, CD hatte einen inneren Durchmesser 0.5 Zoll, und bei \mathcal{A} war eine Hülse zur Aufnahme des Zungenmundstücks R. Zwei Ansatzröhren, wie EF, mit Hülsen versehen, dienten zur Vergrößerung der Länge, so dass man bei vereintem Gebrauche dieser und der Auszugsröhre BC die Wirkung einer Windröhre in allen Längen von einem bis vier Fuss untersuchen konnte.

Um geringere Längen zu untersuchen, nahm ich eine Röhre AB, Fig. 12 Taf. IV, und befestigte an deren Ende einen Stempel BV, der das Zungenmundstück R hielt und luftdieht in der auf der Windlade stehenden Windröhre passte.

Der Ton der Zungenpseise, die ich zuerst anwandte,

1) Biot, Physique, II p. 173.

war der einer 4,7 Zoll langen Labialpfeife; als ich den Stempel BV mittelst der daran sitzenden Röhre AB in die Höhe zog, versagte der Ton, sobald TV=3,4 Zoll war, dagegen kam er wieder zum Vorschein, wenn TV=5,5.

Nach den früheren Versuchen sollte dieser Fall nun eintreten, wenn TV nahe gleich einer halben Welle war; allein der Ton der angewandten Zungenpfeife entsprach, einer Labialpseise = 4,7 Zoll, was, nach Bernouilli's Tafel berichtigt, etwa 5,3 Zoll für die halbe Wellenlänge giebt, so dass also die Windröhre sür meine Theorie *) viel zu kurz war. Die Ursache dieser Anomalie scheint der kurze Kanal efg zu seyn, welcher die Luft aus der Windlade in die Windröhre führt. Um dieselbe zu beseitigen, setzte ich das Ende der Windröhre direct in den Deckel des Blasebalgs, wie Fig. 13 Taf. IV zeigt, so dass das untere Ende T' der Röhre oder vibrirenden. Luftsäule scharf abgeschnitten war. Nun verschwand; in der That der Ton, wenn T'V'=5,9, und sprach wieder an, wenn T'V' etwa = 8, was um 2,5 Z. von dem vorhergebenden Versuch abweicht; es leidet also kaum einen Zweisel, dass der Kanal efg als ein Theil der Windröhre angeschen werden muss, und dass er es war, von dem die von Hrn. Greniè beobachteten Anomalien Bei Fortsetzung dieser Versuche mit den herrührten. langen Röhren, Fig. 14 und 15 Taf. IV., fand ich, wie vorausgesehen, dafs diese Intervallen vom Verstummen, Tieferwerden u. s. w. regelmäßig dann eintreten, wenn die Länge der Windröhre ein ungerades Multiplum von der halben Länge der durch die Zungenpfeise erzeugten Schallwelle war **). Von Vocallauten finden sich bei diesen Versuchen nur schwache Anzeigen. (S. Zusatz C.)

^{*)} Besonders da bei diesen Versuchen die Wellen immer etwas länger ausfallen als die berichtigte Länge der Labialpseisen. Siehe den Zusatz A.

^{**)} Da die Windröhre bei gewissen Längen das Ansprechen der

Zum Schlusse noch ein Paar Versuche, welche zur Bestätigung der obigen Ansichten dienen. Man nehme einen Stempel MN, Fig. 7 Taf. IV, sehr nahe von gleichem Durchmesser mit der Röhre ABCD, Figur 5 Taf. IV *), und versehen mit einem Stiel o, so dass er in der Röbre hin und her verschoben werden kann, wie Fig. 7 Taf. IV zeigt. Geschieht diess, während die Pseise angeblasen wird, so tönt sie ohne Unterbrechung, und nimmt dabei, doch minder deutlich wie bei den früheren Versuchen, Vocallaute an, abwechselnd in gerader und umgekehrter Ordnung, entsprechend mit der Länge des Röhrenstücks BN, zwischen dem Stechpel und der Mündung, wie lang auch PB seyn mag. Wenn andererteits PM beinabe gleich gemacht ist einer oder mehrerer ganzen Wellen des Zungenmundstücks, so finden die Vertiefungen und übrigen Erscheinungen statt, welche bei den früheren Versuchen nur bei ungeraden Multiplis der halben Wellenlänge eintreten. In diesem Fall wird ein Theil der durch die Zunge erregten Schallwellen neben dem Stempel vorbei zu der Mündung der Röhre getrieben, und dann zwischen BN hin und her reflectirt, wobei zugleich Vocallaute entstehen. Der zurückgebliebene Theil wird zwischen P und M restectirt, wie wenn PM eine an beiden Enden verschlossene Röhre wäre, in welchem Fall, wie wir gesehen, die secundären Impulse eich vereinigen, und deshalb die Schwingungen der Zunge stören, wenn die Röhre die Länge einer halben Welle oder eines Mültiplum von derselben besitzt.

Wenn

Zunge hindert, so ist es nöthig, die Röhre TVR, Fig. 5, nach dem angewandten Zungenstück zu ajustiren. Diess geschah bei diesen Versuchen mittelst eines verschiebbaren Gliedes bei V, welches durch eine Klammer, die indess der Deutlichkeit halber in allen Figuren sortgelassen ist, in der ersorderlichen Stellung sestgehalten wurde.

^{**)} Durchmesser der Röhre = 1",3, des Stempels = 1",25.

Wenn die Zunge, statt wie in Fig. 5 Tas. IV in einen Stempel eingesetzt zu seyn, an einer Röhre WR, Fig. 8 Tas. IV, besestigt ist, welche sich in einem am Stempel sitzenden Lederring lustdicht verschließen lässt, damit man die Länge PS nach Belieben verändern kann, so sind die Vocallaute und übrigen Erscheinungen wieder von der Länge PB abhängig (alle, welche von P bis S hervorgebracht seyn würden, gehen also verloren).

Befestigt man das Zungenmundstück an dem Ende einer Windröhre TVR (Fig. 9 Taf. IV), und vor der mit einem soliden Stempel PQ versehenen Röhre ABCD, so werden die Vocallaute und übrigen Erscheinungen wie zuvor hervorgerufen, und hängen noch von der Länge PB der größeren Röhre ab.

Ein sonderbarer Umstand bei den zwei letzten Versuchen ist der, dass, obgleich die Vertiesung des Tons nur stattfindet, wenn PB (Fig. 8 und 9 Taf. IV) gleich ist einer halben Welle der Zunge oder einem ungeraden Multiplum solcher halben Wellen, doch der Betrag dieser Vernefung mit dem Abstand der Zunge von der Mündung der Röhre variirt; sie ist am größsten, wenn BS eine halbe Welle oder ein ungerades Multiplum derselben ist, dagegen fast unwahrnehmbar, wenn BS eine ganze Welle oder ein Multiplum derselben ist, oder wenn BS Null wird, d. h. die Zunge sich genau an der Mündung der Röhre befindet *). Diess scheint von einer verschiedenen Dichtigkeitsveränderung an verschiedenen Stellen der Röhre abzuhängen. Wenn die Röhre die Länge einer halben Welle oder eines ungeraden Multiplums derselben hat, so ist bekanntlich die Dichtigkeitsänderung wie in einer gewöhnlichen Orgelpfeife; sie ist Null an der Mündung und an den Punkten, die von dieser um eine ganze Zahl von Wellen abstehen, an denen auch unsere Vertiefung fast verschwindet; dagegen ist sie am größten an den Punkten, die um eine halbe Welle oder eine

^{*)} Siehe den Zusatz D.

ungerade Anzahl halber Wellen von der Mündung entfernt sind, wo auch die Vertiefung am größten ist. Da nun gezeigt worden ist, daß diese Aenderung der Tonhöhe hervorgebracht wird durch die Reaction der secundären Impulse, welche durch eine periodische Dichtigkeitsänderung die Schwingungen der Zunge stören, so erhellt, daß, wenn in der Luftschicht S (Fig. 8 und 9 Taf. IV), wo sich die Zunge befindet, diese Aenderung durch die von BD zurückkehrenden Impulse aufgehoben oder vermindert wird, die Wirkung auf die Schwingungen der Zunge auch verhältnißmäßig verringert werden muß.

Wenn man endlich dem Zungenstück, statt der gedeckten Röhre, wie in Fig. 9 Taf. IV, eine an beiden Enden offene Röhre vorhält, so tritt die Vertiefung ein, wenn die Röhre die Länge einer oder mehrer ganzen Wellen hat, und die Vocallaute erscheinen bei der doppelten Länge, bei welcher sie mit gedeckten Röhren zum Vorschein kommen. Dass diess geschehen müsse, erhellt aus dem bereits Gesagten und aus der Erklärung der Figuren 9 und 10 Taf. V, welche, wie man sieht, die Lage der Vocale für diesen Fall darstellen.

Es ergeben sich hieraus einige nützliche Winke für die Verbesserung der gewöhnlichen Rohrpfeisen. Die Orgelbauer pslegen gewöhnlich aus zwei Gründen Röhren an die Zungenstücke zu setzen. Aufänglich setzten sie bei den gewöhnlichen gedeckten Rohrpfeisen an das Zungenstück eine konische Pfeise, welche denselben Ton gab, in der Hoffnung, dass die Vibrationen der Zunge und der Lust in der Röhre einander unterstützen, und so eine bessere Wirkung geben würden, was auch die Ansicht der Theoretiker gewesen ist. Die Orgelbauer sanden indess zu ihrem Erstaunen, dass dadurch die Bewegung der Zunge gehemmt und ihr Ton vertiest wurde; sie nahmen daher eine Röhre, deren Ton etwas höher als der der Zunge war, und gaben ihr eine konische Ge-

Burney Carlot Carlot

stalt, voraussetzend, 'da ssdadurch, wie bei dem gewöhnlichen Sprachrohr, der Ton verstärkt werden würde. Wir haben indess gesehen, dass, wenn auch die Röhre und das Zungenstück einzeln denselben Ton geben, sie bei ihrer Verbindung dennoch einander in ihren Undulationen stören, die Röhre mag an beiden Enden offen oder geschlossen, oder auch nur an einem Ende verschlossen seyn (wobei man nicht vergessen muss, dass die gewöhnliche Rohrpseise als eine auf Seite der Zunge verschlossene Röhre zu betrachten ist), dass ferner die Größe der Störung verschieden ist nach der Stelle, welche die Zunge in solch einer Pfeife einnimmt, am größten, wenn die Zunge am Boden angebracht ist, am kleinsten dagegen, wenn sie sich an der Mündung befindet *). daraus, dass die Stelle, welche man bisher für die Zunge gewählt hat, die möglichst schlechteste ist, und dass sie vielmehr an der Mündung der Röhre angebracht werden muss, kurz so wie in Fig. 9 Taf. IV, wenn man die Zunge als bei BD befindlich, und die Röhre aufrecht stehend annimmt. Bei dieser Einrichtung giebt die Zunge einen viel stärkeren Ton, spricht leicht an und erleidet keine Störung in ihren Schwingungen.

Die zweite Verbindung von Röhren und Zungen findet sich bei der Vox humana, wo sehr kurze Röhren, die nicht mit der Zunge in Einklang stehen, angewandt werden. Ueber die Principien dieser Zusammensetzung, die den Orgelbauern immer ein Räthsel war **), ist man bis jetzt noch nicht im Klaren.

^{*)} Siehe den Zusatz D.

^{**)} Nach Biot sind die Pseisen der Vox humana beinahe von gleicher Größe (Phys. II p. 171); allein in der von B. de Celles gegebenen Mensur sind sie beträchtlich verschieden, wiewohl sehr kurz (Facteur d'orgues; p. 84 und 366). Sie sind von cylindrischer Gestalt, an der Mündung halbbedeckt, und stehen auf einem umgekehrten abgestumpsten Kegel. Die Länge von cc ist 9",1, der Durchmesser 1",4. Die Länge von c"=3",3, Durchmesser =1",0.

Versteht man unter einem Vox-humana-Register ein solches, welches in allen seinen Tönen denselben Vocallaut giebt, so ist die Sache leicht durch die von mir auseinandergesetzten Principien abgethan. Man muß sich indess erinnern, dass es für solch ein Register immer eine natürliche Gränze in der Höhe giebt, da es unmöglich ist, einen und denselben Vocallaut auf einen höheren Ton, als den ihm eigenthümlichen zu übertragen. So könnte ein O-Register nicht weiter als bis c'', ein A-Register nicht weiter als bis f''', und ein E-Register nicht weiter als bis d^{1V} ausgedehnt werden *).

Hiemit schließe ich für jetzt, mir die Anwendung der hier entwickelten Thatsachen und Grundsätze auf die Erklärung der Wirkungsweise unserer Sprachwerkzeuge bis zu einer künftigen Gelegenheit vorbehaltend.

Anhang.

Zusatz A. Die folgende Tafel wird die Bemerkungen über die Aenderungen der Tonhöhe erläutern, und in der That war sie es, nach der die Fig. 17 Taf. IV gezeichnet wurde. Der Ton der Zunge entsprach einer Labialpfeise von 6",6 oder von nahe g'. Ich habe in allen Tafeln die Tonhöhe durch die Länge einer (gedeckten) Labialpfeise angegeben, da diess die genaueste

*) Man kann die mit den Zungen verbundenen Pseisen so wählen, dass sie E geben, und ihre Mündungen dann gleichzeitig durch ein Pedal so weit verschließen, dass sie irgend einen Vocallaut annehmen, nach Art der Fig. 3; jedoch kann man den Trichtern irgend eine andere Gestalt geben, und das Brett LM braucht den Rand nicht zu berühren, sondern ihm nur genähert zu werden, wie es der angewandte Mechanismus am besten zuläst. Man kann dasu gewöhnliche Rohrpseisen gebrauchen, doch sind deren Vocallaute keinesweges so deutlich, wie die der Pseisen mit sei durchschlagenden Zungen, welche bei wissenschaftlichen Untersuchungen immer angewandt werden müssen.

Methode ist. Alle Maasse sind in Zollen und deren Decimaltheilen aufgeführt.

Tafel II.

Länge der Röhre PB,	Fig. 5 Taf. IV.	Tonhoh	e.
	4	6,63	
	`5	6,71	-
-	6	6,76	
	7	6,85	•
,	8	7,1	· .:
•	$\epsilon 8.74 = am$	`	6,43
Erste Verdoppelung	$\{8,8 \Rightarrow ap\}$	7,5 oder	6,45
	(8,89 = an)	7,55	•
1	9		6,53
	10	,	6,6
Mittelpunkt d. 2. Cycl.	17,1 = ac	<u>.</u>	i'
Zweite Verdoppelung	$\sqrt{26} = am'$	7,03 oder	6,5
Zweite verdeppeidig	(26,45 = an')	7,11 -	6,53
Mittelpunkt d. 3. Cycl.	34,7		•
Vierte Verdoppelung	43,3	6,96 -	6,53
Alette Actdobbergn8	44,1	7,01 -	6,58
Fünfte Verdoppelung	, 60,7	6,87 -	6,55
Tante Actachherang	(62	6,96 -	6,6

Tafel III.

Tonböhe der Zunge = 2,5. Länge der Röhre bei den verschiedenen Verdoppelungen des Tons:

4,75; 13,8; 23,1; 32,15; 41,45; 50,85; 59,9.

Tafel IV.

Tonhöhe der Zunge, eine Octave höher als 4,2. Bei diesem hohen Ton der Zunge gingen alle Vocallaute verloren. Statt dass die Zunge bei verschiedener Länge der Ansatzröhre ihren Ton änderte oder verdoppelte, verstummte sie jetzt auf eine kleine Strecke, und nahm dann ihren Ton wieder an. Dicht vor den Stellen, wo der Ton verschwand, nahm er eine unangenehme Stärke an.

Röhrenlänge beim Verschwinden des Tons

2,55; 8,9; 15,3; 21,7; 28,05; 34,45; 40,85.

Röhrenlänge beim Wiedererscheinen des Tons:

3,65; 9,9; 16,1; 22,55; 28,9; 35,2; 41,6.

Ich habe angegeben, dass die Cyclen der Phänomene durch Abstände gleich einer Schallwelle der Zunge getrennt sind. Ich mus jedoch bemerken, dass diese Abstände immer etwas größer sind, als sie, aus der Länge der Labialpseise berechnet, und nach Bernoulli's Tasel berichtigt, sich ergeben (Biot's Physique, II p. 135. Mém. Acad. Par. 1762). Der Unterschied beträgt etwa ein Achtel oder Zehntel einer Schallwelle. So ist für die

Zunge Taf. II, aus den verschiedenen Ab-	
ständen, die halbe Schallwelle	=8,8
Tonhöhe = 6,6, und diese berichtigt	=7,2
Unterschied	=1,6
Zunge Taf. III giebt die halbe Welle	=4,65
Tonhöhe = 2,5, berichtigt	=3,4
Unterschied	=1,25
Zunge Taf. IV, halbe Welle	=3,2
Tonhöhe = Octave über 4,2	
Berichtigt = 4,95. Wahre Höh	e 2,475
Unterschied	=0,725

Zusatz B. Tafel V enthält eine Reihe von Versuchen mit Fig. 16, und zeigt den Einfluss der Röhrenlänge und der Windstärke auf die Schwingungsbogen der Zunge, die eine von denen war, welche einen doppelten Ton gab.

Tafel V.

Innerer Druck = 6 Zoll Wasser.

Länge.	Tonhöhe.	Halbe Amplitude	Länge.	Tonhöhe.	Halbe Amplit
12	11,05	0,076	20	10,8	0,06
15	11,52	0,06	21	10,87	0,07
16 17	11,6	0,05 0,046	24 bis 33	10,9	0,08
18		0,036	35	11,05	0,076
18,75		0,03	39	11,15	0,07
19	doppelt	0,024?	40	11,24	0,068
19,5	. ,	0,03	40,8	11,4	0,06

! Druck =4 Zall:

12	10,93	0.07	20.	1.	0,052
14	11,13	0,066	21'	10,75	0,064
15 16	11,3 11,6	0,056 0,046	22 bis 33	10,8	0,074
17	11,8	0,034	34	10,83	0,074
18	Stille		35	10,95	0,072
.19	10,65?	0,02	39	11,1	0,066.
19,4	10,7	0,04	40,8	11,3	0,05

Druck =2 Zoil.

12 14	11,0	0,046	20 , 21	10,4	0,02 0,03
15	11,3 Stille	0,03	24 bis }	10,87	0,054
17 : 18	9,6 10,2	•	33 ⁾ 40,8	11,2	0,030

Zusatz C. Tasel VI enthält die Resultate, welche mit Fig. 15, als dieser Apparat auf die Windlade, Fig. 12, gesetzt war, erhalten wurden.

elielle a commence and a commence and a com-

Tafel VI.

Druck = 6 Zoll.

Abstand DA von d. VVind- lade.		Abstand DA von d. VVind- lade.	Ton- höhe.	Abstand DA von d. VVind- lade.	Tonhöhe.
15,25	5,2	24,5	rauh	37,6	5,7 u. Sprung
19	5,25	25,0	gut	38,1	5
20,75	5,5	27,4	5,15	38,75	5,1
22,5	5,7	29,8	5,2	39,8	5,15
23,25	5,9	32	5,25	43,5	5,2
23,4	Sprung	34	5,35	49,2	5,35
-	Ton flatternd	35,5	5.4	51,25	5,45
24,1	5,1 raub		5,65	53,5	5,65

Die Resultate in Tasel VII sind mit derselben Zunge und dem Apparat Fig. 12 erhalten. Man sieht, wie auch zu erwarten stand, dass die Länge AB auf die Resultate eingewirkt hat.

Länge v. TV		Conhöh AB = 20		Länge v. <i>TV</i> .		$\begin{vmatrix} AB \\ = 20 \end{vmatrix}$	<i>AB</i> =22.
3 '. 4	5,2 3 5,25		5,45		6,5 kein Ton 4,75 Ton	5,2	5,33
5 6 6,4	5,3 5,6 5,65	5,63 4,75	5,5 5,65 5,05	- , -	schlecht 5 5,2	5,3 5,3	5,4 5,45

Zusatz D. Tasel VIII enthält eine Reihe Versuche mit Fig. 9. Die Röhre ABCD war in Bezug auf TVR in solcher Weise besestigt, dass R um die in der ersten Columne angestütrten Größen in die Röhre hineingeschoben werden konnte; dann wurde der Stempel verschoben, bis die Vertiefung eintrat, und die Pseise auf den ursprünglichen Ton, oder vielmehr, wie zuvor erwähnt, auf einen etwas höheren übersprang. Der Abstand des Stempels vom Ende der Röhre, wenn diess

geschah, sieht man in der zweiten Columne. Der Ton, auf den dabei die Pfeise herabsank, findet sich in der dritten Columne, und der höhere, auf den sie zurückkehrte, in der vierten.

Tafel VIII. Tonhöhe der Zunge =4,87.

	Erster S	prung.		Zweiter Sprung.			
Länge von BS.	Länge v. BP.		on hober.	Länge von <i>BS</i>	Länge von BP.	To tiefer.	n hoher:
0 0,5 1 2 4 5	6,45 6,38 6,28 6,03 6,06 6,19	4,95 5,05 5,1 5,15 5,17 5,23	4,83 4,65 4,5 4,4	0 1 2 4 5 6 8 10 12 14 16	20,78 20,7 20,53 20,58 20,65 20,85 21 21,22 21,2 20,73 20,35	4,95 5,05 5,01 5,07 5,16 5,17 5,13 5,06 5,03 4,94 5,03	4,85 4,83 4,72 4,75 4,74 4,73 4,85
-				18	20,3	5,13	4,70

Hier ist die Vertiefung fast unmerklich, wenn BS = 0 und nahe = 14, dagegen für den mittleren Werth von BS am größten. Da der erste Sprung stattfindet, wenn BP = 6.45, und der zweite, wenn BP = 20.78, so ergiebt sich daraus die Länge der Schallwelle der Zungenpfeise nahe = 13.4; die kleinste Wirkung tritt hier also ein, wenn die Röhrenlänge gleich Null ist, oder gleich einer ganzen Welle; und dagegen ist die Wirkung am größten, wenn die Röhre die Länge einer halhen Welle hat. Der Werth von BP ist sehr nahe constant; die Veränderungen desselben scheinen einem regelmäßigen Gesetze zu solgen; der mittlere Werth von BP tritt nahe bei einer halben Weltenlänge ein.

the first of the second of

the second of the second of the second

II. Von den Combinationstönen; von Gustav Gabriel Hällström*).

Wie bewundernswürdig auch der künstliche Bau des menschlichen Ohrs bei näherer Betrachtung erscheinen mag, so erregt es doch nicht weniger Erstaunen, wenn man die mannigfaltige und streng gesetzmäßige Bewegungsweise der elastischen Körper, beim Tönen wie beim Schallleiten, untersucht, und dabei erwägt, daß wir alle diese so verschiedenartigen und oft sehr zarten Modificationen mit unsern Ohren wahrzunehmen im Stande sind. Auch ist es nicht ohne Schwierigkeit vollständig zu erklären, wie nicht bloß die so bewegliche Luft, sondern selbst die härtesten unter den starren Körpern nicht allein verworrene, sondern sogar articulirte und musicalische Töne fortzupflanzen vermögen, und zwar jeden einzeln für sich, so daß, ohne eine Verschmelzung mehrerer zu

^{*)} Schon vor zwölf Jahren habe ich in Form einer academischen Dissertation einen Aufsatz Aber die Combinationstone (De tonis combinationis, Aboae 1819, p. 44, in 4.), herauszegeben, und darin die Theorie derseiben, so wie die vorzüglichsten der zu deren Bestätigung dienenden Beobachtungen auseinandergesetzt. Bei Gelegenheit dessen, was vor längerer Zeit von ' VV. VV eber in Poggendorff's Annalen, Bd. XV (91) S. 216, ... bekannt gemacht worden ist, habe ich dieses schon in Verges-. i senheit gezathene Werkchen wieder durchblästeren um zu sehen, ab es noch Etwas zur Erläuterung dieses Gegenstandes enthalte. Da es mir geschienen hat, als sey es noch jetzt der Beachtung der Physiker vielleicht nicht unwerth, so unterwerfe ich es, mit wenigen Zusätzen versehen, hier bescheiden ihrem Urtheile, zustrieden i wenn es entweder unmittelbar oder mittelbar, indem es Anderen Gelegenheit gigbt, flen Gegenstand erschöpfend zu behandeln, der Wissenschaft einigen Nutzen lei-Vorzüglich aber möchte ich die Sache den berühmten Verfassern der "Wellenlehre" empfehlen, denen wir so Vieles über die Theorie der Oscillationen slüssiger Körper verdanken.

einem, oder eine Störung eines durch mehrere, aus dem Zusammenklingen aller eine musicalische Harmonie ents stehen und von uns gehört werden könne.

Bei so bewandten Umständen wird es Keinem Wunder nehmen, dass die Naturforscher getheilter Meinung über diesen Gegenstand gewesen sind. Hieher gehört der Streit zwischen den englischen Physikern Young und Gough über verschiedene zur Theorie des Schalls gehörige Punkte, welchen Vieth, mit einigen Zusätzen versehen, in Gilbert's Annalen (1805) Bd. XXI, S. 265, summarisch dargestellt hat. Dieser Streit betrifft hauptsächlich die sonderbare Erscheinung, dass, wenn zwei Töne, die nicht im Einklang stehen, gleichzeitig angestimmt werden, oft ein dritter tieferer gehört wird, welcher von den Engländern tiefer harmonischer Ton, von Vieth aber, dem ich darin in diesem Aufsatz folgen werde, Combinationston genannt worden ist. Es ist dabei unter Anderem darüber gestritten worden, ob der Combinationston durch die Bewegung der den Schall fortpflanzenden Luft mechanisch hervorgebracht werde, wie Young mit den älteren Physikern behauptet, oder ob er seinen Ursprung dem Spiel der Einbildungskrast verdanke, welche Meinung Gough zu vertheidigen scheint, indess mit Gfünden, die meines Erachtens von der Art sind, dass Niemand, der -über diese Klasse von Erscheinungen reislich nachgedacht hat, hinsichtlich derselben in Zweifel bleiben kann. Wenn gleich ich nun keineswegs behaupten will, dass die Theorie, durch welche man die Combinationstone zu erklären pslegt, ganz irrig sey, so kann man doch, wenn man sie auf dem Wege des Experiments untersucht, und dabei auf Erscheinungen stölst, zu deren Erklärung dieselbe für sich allein unzulänglich ist, nicht anstehen, sie als mangelhaft zu bezeichnen.

Wenn zwei Körper gleichzeitig ertönen, und die Zahl der in einer Secunde vollbrachten Schwingungen bei dem einen r, und bei siem andern s ist, welche Zahlen demnach die entstandenen Töne bedingen, so dass der eine rand der andere s genannt werden kann, so ist klar, dass das Ohr, zu welchem diese Töne mittelst der Luft fortgepflanzt werden, von geringerer Kraft ergriffen wird, wenn es die Impulse zu verschiedenen Zeiten empfängt, von stärkerer aber, wenn es sie gleichzeitig bekommt. Nehmen wir r=s, so wird diese ungleiche Erregung des Ohrs nicht beobachtet, entweder weil in diesem Fall die beiden Körper ihre Schwingungen gleichzeitig anfangen, wodurch dann auch die Pulsationen dieser Körper der Reihe nach zugleich vollbracht werden und im Ohr anlangen, oder auch, wenn der Anfang der Schwingungen nicht gleichzeitig ist, weil die Pulsationen beider Körper sich dann niemals erreichen, wodurch dann immer ein und dasselbe gehört wird. Nehmen wir aber wie zuvor r und s ungleich an, so werden die Impulse, in wie ungleicher Zeit sie auch anfingen, sich doch nach einiger Zeit erreichen, und allemal, wenn diess geschieht, wird das Ohr stärker angegriffen werden, und daher, während des Tönens, Schläge in gewisser Ordnung hören, welche, wenn sie einander nicht sehr rasch folgen, einzeln wahrgenommen und gezählt werden können, bei schneller Auf, einanderfolge aber so auf das Ohr wirken, wie wenn, au, ser den beiden gegebenen Körpern, noch em dritter seine Pulsationen in dasselbe schickte, und solchergestalt die Empfindung eines dritten Tons hervorbringen, d. h. des Combinationstons, der in der That aus der Verbindung beider Töne entsprungen ist.

Was die Bestinmung der Zahl dieser Schläge betrifft, so hat man im Allgemeinen bemerkt, dass wenn rund s Primzahlen zu einander sind, die Pulsationen das Ohr in jeder Secunde einmal gleichzeitig assiciren, wodnsch dann zu derselben Zeit ein Schlag gehört wird. Eben so wird angegeben, dass wenn rund s ganze Zahlen zu gemeinschaftlichen Factoren haben, so viel Schläge gehört werden, als der größte Factor q Einhei-

ten enthält, so dass demnach q die Zahl der Schläge oder den Combinationston bestimme. Diess kommt mit dem überein, was Dr. Brewster in der Edinburgh Encyclopaedia, Vol. X, Art. Harmonics, p. 641, angiebt. Sind nämlich die Oscillationen, welche in einer Secunde vollbracht werden, r und s, und stehen sie in dem Verhältnis a: b, so wird daselbst angegeben, die Zahl der Schläge oder der Oscillationen des Combinationstons sey

 $=\frac{r}{a}=\frac{s}{b}$, und aus dieser Theorie die Reihe der Combinationstöne durch die ganze Octave hindurch abgeleitet.

Diess ist nun freilich so klar, dass es scheint, als könne kein Zweisel darüber obwalten; nichts destoweniger zeigt sich, wenn man den Gegenstand auf dem Wege . des Experimentes prüft, dass diese Theorie nicht alle Erscheinungen der Combinationstöne zu erklären vermag, und dass sie vielmehr einer weiteren Ausbildung bedarf. Die Untersuchung dieses Gegenstandes auf dem Wege der Erfahrung lässt sich meines Erachtens auf doppelte Weise anstellen, nämlich erstens, indem man die innerhalb einer Secunde erfolgenden Schläge zählt, falls sie dazu langsam genug auf einander folgen, oder zweitens, indem man den Ton, der aus zwei hinreichend hohen Tönen entspringt, beobachtet. Es wird dabei dem aufmerksamen Beobachter nicht entgehen, dass die Continuität, welche man in der Zahl der in einem gewissen Zeitraum erfolgenden Schläge wahrnimmt; von der erwähnten Theorie nicht erklärt werden könne, sondern dass sie derselben ganz widerspreche. Es lehrt nämlich die Erfahrung, dass wenn zwei Töne, die anfangs im Einklang stehen, stufenweis immer mehr aus einander weichen, auch die Geschwindigkeit der Schläge ununterbrochen wächst, ohne dass dabei ein Sprung zu bemerken Nach der erwähnten Theorie aber müssten die Schläge zuweilen schneller, darauf zu gewissen Zeiten wieder langsamer, und dann abermals schneller auf ein-

ender folgen; langsamer nämlich, wenn die Zahl der Oscillationen, welche diese Töne erzeugen, Primzahlen zu einander sind, rascher aber nothwendig, wenn sie einen gemeinschaftlichen Divisor besitzen. So werden die Töne, für welche die Oscillationszahlen 2r und 2r+1 sind, beim gleichzeitigen Anstimmen nicht mehr als einen einzigen Schlag in der Secunde erzeugen. Sobald aber durch eine kleine Veränderung der Tone die Oscillationszahlen 2r und 2r-1-2 werden, folglich einen gemeinschastlichen Divisor bekommen, müste nach der Theorie eine wenigstens doppelt so große Zahl von Schlägen entstehen, wogegen aber die Erfahrung lehrt, dass diese, wenn auch schon ein Ton hörbar ist, nicht plötzlich und sprungweise, sondern allmälig und stufenweise wächst. Nach der Theorie müssten ferner Töne, die sehr in der Höhe von einander abweichen, sobald die Zahlen r und s nur Primzahlen zu einander sind, wenig Schläge hervorbringen, und dennoch ist diess nur der Fall, wenn r und s von beinah gleicher Größe sind, sonst aber wird ein deutlicher Combinationston gehört.

Diess wird vorzüglich durch die Combinationen solcher Töne erläutert, deren gegenseitiges Verhältnis temperirt zu werden psiegt. Das wahre Verhältnis der Töne c und a wird z. B. ost wie das 3:5 genommen; andere Betrachtungen dagegen verlangen das Verhältnis 16:27, welches jedoch von Einigen durch Temperiren in das Verhältnis 161:270 umgewandelt zu werden psiegt. Nimmt man nun den Ton c=512, und wendet das Verhältnis 3:5 an, wodurch also $a=833\frac{1}{3}$ wird, so entsteht aus der Consonanz beider Töne, gemäs der angeführten Regel, der Combinationston:

$$=\frac{512}{3}=\frac{833\frac{1}{3}}{5}=170\frac{2}{3}=F.$$

Dagegen aber gieht das Verhältnis 16:27 nach derselben

Theorie a = 864 und den Combinationston = $\frac{512}{16} = \frac{864}{27}$

=32=C, und das Verhältnis 161:270 liefert a =858,6 und den Combinationston = 3,2. Die Einfachheit der Natur und ihrer Gesetze gestattet nicht, dass solche Sprünge aus einer sonst kaum merklichen Veränderung hervorgehen, und diess spricht daher desto zuverlässiger gegen die allgemeine Zulässigkeit dieser Theorie, als die Erfahrung unzweiselhaft beweist, dass die Töne c und a den Combinationston f hervorbringen, wie leicht zu hören, aber aus dieser Theorie nicht zu beweisen ist. Zwar wird behauptet, dass das verwickeltere Verhältnis 161 : 270 in ähnlichen Fällen wie dieser nicht anwendbar sey, sondern dass statt dessen das einsachere, wenn gleich approximative, z. B. 3:5, oder 31:52, oder 65:109, gepommen werden müsse, welche durch Kettenbrüche zu findende Verhältnisse (Siehe Weber in Poggend. Ann. Bd. XV (91) S. 219) respective die Combinationstöne oder Schlägezahl: 170,7 (171,7), 16,5 und 7,9 geben. Hinge es demnach von unserem Guidunken ab, welchen Werth wir zu nehmen hätten? Gewiss wäre diess nicht naturgemäß. Alle diese Schwierigkeiten verschwinden aber, wenn wir die Sache auf folgende sehr einfache Weise betrachten.

Es seyen, wie vorhin, r und s die Oscillationsmengen der gleichzeitig angestimmten Töne, und x die Oscillationsanzahl des zugehörigen Combinationstons, so erhellt leicht, dass in derselben Zeit $\frac{1}{x}$, in der eine einzige Oscillation dieses Combinationstons vollbracht wird, die tönenden Körper respective $\frac{r}{x}$ und $\frac{s}{x}$ Oscillationen machen. Diese aber, wenn aus ihrem Zusammenklingen eine einzige Pulsation hervorgehen soll, müssen nothwen-

digerweise in solchem Verhältniss stehen, dass die Zahl $\frac{s}{x}$ um eine Einheit die Zahl $\frac{r}{x}$ übertrifft, so dass für die Zeit $\frac{1}{x}$ ist: $\frac{s}{x} = \frac{r}{x} + 1$, wodurch man für eine Secunde hat x == s - r. Sobald also die zugleich erklingenden Tone r und s mit ihren Combinationszahlen gegeben sind, ist es sehr leicht ihren Oscillationston s-r aufzufinden, welcher indess nur als der vorzüglichste oder erste unter Auf ähnlimehreren ähnlichen betrachtet werden muss. che Weise bringt nämlich der bereits erzeugte Oscillationston mit dem gleichzeitig erklingenden Ton r einen zweiten Oscillationston hervor, dieser mit s einen dritten, und mit dem ersten einen vierten und so fort, welche Töne indes nicht immer von solcher Stärke sind; dass sie in Wirklichkeit alle gehört werden könnten. Aus dieser Theorie ist daher leicht ersichtlich, dass man für die Combinationstöne folgendes Schema haben müsse:

Ursprüngliche Töne.	Combinationstöne.		
r, s	s—r erster		
s-r, r	2r—s zweiter		
2r-s, s	2(s—r) dritter		
2r-s, s-r	3r—2s vierter		
u. s. w.	u. s. w.		

Hieraus erhellt, dass der Combinationston nicht immer und nothwendig tiefer sey, als die ursprünglichen Töne r und s, von deren Verhältniss seine Tonhöhe abhängt. Diess Verhältniss bestimmt auch die Zahl der Combinationstöne, die nicht, wie man wohl glauben könnte, unbegränzt, sondern begränzt ist, so dass für einen gegebenen Fall in Wirklichkeit nicht mehr als einer, oder zwei, oder drei u. s. w. solcher Töne erzeugt werden.

So z. B. haben

nicht mehr Combinationstöne als:
einen
zwei
drei
vier u. s. w.

Diese Theorie ist so einfach, dass sie dadurch fast, verdächtig wird. Bevor ich ihr daher volles Zutrauen schenkte, habe ich sie der strengen Probe des Experimentes unterworfen.

Zur Beobachtung der Schläge der Töne bediente ich mich der vortresslichen Orgel, in der, leider späterhin durch die Feuersbrunst zerstörten Hauptkirche von Åbo, und zwar wählte ich diejenige Octave, welche mit C (dem 16 süsigen C) ansängt, und die sogenannten Contratöne enthält. Aus ihr liess ich je zwei an einander liegende Töne zugleich anstimmen, welche sämmtlich sehr deutlich vernehmbare Schläge lieserten. Zum Zählen der Schläge wandte ich eine Tertienuhr an, und mit derselben beobachtete ich die Zeit von zehn entweder einsachen oder doppelten Schlägen, je nachdem es für die Beobachtung bequemer war.

Die Resultate sind in folgender Tafel enthalten. Es bedeutet darin e den wahrscheinlichen Fehler jeder einzelnen Beobachtung, (e) den des Mittelwerths aus ihnen, und [e] den in der Zahl der Schläge.

	stimmte		Zahl der ein- fachen Schläge in 1".	stimmte	1	Zahl der ein- fachen Schläge in 1".
	C, C#	56 56 57 58 66 57 64 56 2"59",	[ε] =0,02 1	C#, D	16 12 13 13 10 14 15 11 17	[e] = 0,01 5
•	$= \frac{3}{(3)}$	2‴,974 0‴,940		$\epsilon = 3$ $= (3)$		

Ange- stimmte Töne.		Zahl der ein- fachen Schläge in 1".	Ange- stimmte Töne.	-	Zahl der ein- fachen Schläge in 1".
D , D #	4" 55" 61 46 53 59 55 52 57 54 55	4,08° = 0,01	<u>D</u> #, <u>E</u>		4,95 [8] = 0,01
$\begin{array}{c} \text{Mittel} = \\ \epsilon = \\ (\epsilon) = \end{array}$	2",753	•	$\begin{array}{c} \text{Mittel} = \\ \epsilon = \\ (\epsilon) = \end{array}$	1",980	

•

•

•

1

Töne. Schläg. in 1".	äge stimmte 10 einf. fachen Schläge Töne. Schläg. in 1".
$ \begin{array}{c cccc} E, F & 1"55 & 5,3 \\ 56 & 53 & 52 \\ 55 & 58 & 56 \\ 56 & 56 & 56 \\ 54 & 54 & 54 \end{array} $	
Mittel = 1"55",3 $\varepsilon = 1$ ",313 (ε) = 0",415	Mittel = 3"58",0 ε = 3",640 (ε) = 1",151

Ange- stimmte Töne.	I	Zahl der ein- fachen Schläge in 1".	Ange- stimmte Töne.		pelten Schlägen
F #, G		$[\epsilon] = 0.04$	<u>G</u> , <u>G</u> #	4" 4" 5 6 4 3 6 4 5 0 4	4,92 [8] =0,01
Mittel = ε = (ε) =	3",357		$\begin{array}{c} \mathbf{Mittel} = \\ \mathbf{\varepsilon} = \\ (\mathbf{\varepsilon}) = \end{array}$	1",166	•

Ange- stimmte Töne.	1	Zahl der ein- fachen Schläge in 1".	Anger stimmte Töne.		Zahl der ein- fachen Schläge in 1".
G#, A Mittel = (*) =	11 11 14 19 11 17 21 20 19 3" 15"', 2"',776	[ε] = 0,03	_	54 55 61 52 50 61 59 64 61 63 66	[ε] = 0,04
		Zahl der ein-			Zahl der ein-

Ange- stimmte Töne.	Zeit v. 10 dpp. Schläg.	Zahl der ein- fachen Schläge in 1".	Ange- stimmte Töne.		Zahl der ein- fachen Schläge in 1".
<u>В, Н</u>	2"60" 52 52 55 61 57 52 63 60 65	[s] = 6,75 [s] = 0,04	H, C	2" 2" 23 11 16 19 17 14 24 21 18	$[\epsilon] = 0.09$
Mittel =		7	Mittel =	,	5
$=\frac{3}{(\epsilon)}$	3"',243 1"',025		= 3 = (3)	4"',351 1"',375	

Angestimmte Töne!	Zeit von 10 dop- pelten Schlägen.	Zahl der einfachen Schläge in 1".
C, H	2".25"	8,26
	29	$[\epsilon] = 0.04$
	26	
•	23	•
	26	
	20	
,	28	-
•	31	
	21	
	29	•
•	22	· 1
	24	, .
Mittel	2" 25",3	
•	$\epsilon = 2^{\prime\prime\prime},343$	
(8	=0''',676	

Um diese Beobachtungen zu vorliegendem Zweck richtig gebrauchen zu können, ist es nöthig, die absolute Zahl der Oscillationen eines jeden Tons zu kennen. Wie bekannt setzt Euler diese Zahl für das 32 füssige C, d. k. für C=32, wonach sie also für den von uns angewandten Ton C=64 wäre. Sachkundige wissen indels, dals diese Bestimmung nicht leicht mit Genauigkeit zu bewerkstelligen ist, und dass daher die Ergebnisse derselben nur als angenäherte zu betrachten sind. Für nicht hinlänglich genau halte ich daher auch den Werth C=70, welchen mir das Tonometer von Chladni (Akustik, S. 35) lieserte, um so mehr, als derjenige, welchen ich durch das folgende Verfahren ermittelte, der genaueste von allen zu seyn scheint, und zugleich die hier aufgestellte Theorie bestätigt. Wenn nämlich die Zahl der Schläge, welche die zugleich angestimmten Töne hervorbringen, gleich ist der Differenz zwischen den Oscillationszahlen dieser Töne, so wird die Summe aller Schläge in der ganzen Octave von C bis C gleich seyn dem Unterschiede der Oscillationszahlen C-C, woraus, wenn nur die Töne C und C richtig gestimmt sind, welche Bedingung sich unter allen am genausten erfüllen lässt, hervorgeht, dass C-C = ½ C=C = Summe aller Schläge. Auf diese Weise liefern die angeführten Versuche den Werth C=67,2, welcher zwischen den genäherten Werthen 64 und 70, deren vorhin erwähnt wurde, das Mittel hält, und auch mit der Bemerkung der Musiker übereinstimmt, dass gewöhnlich die Kirchentöne respective höher seyen, als die eines jeden anderen musicalischen Instruments. demselben Grundsatz lässt sich ferner nicht bloss die Oscillationszahl eines jeden Tons durch Addition der aus der Zahl der Schläge bestimmten Differenz zu der Oscillationszahl des vorhergehenden Tons bestimmen, sondern auch das Verhältniss der Töne, d. h. die musicalische Temperatur der angewandten Orgel.

Bekanntlich sind im Laufe der Zeit verschiedene musicalische Temperaturen vorgeschlagen; unter diesen sagt diejenige, welche man Kirnbergern verdankt, meinen nicht ungeübten Ohren am meisten zu, wiewohl sie Vielen, vielleicht mehr aus theoretischen als aus practischen Gründen, nicht gefällt (Chladni, Akustik, S. 55). Da ich beim Experimentiren die von mir angewandte Orgel ganz gut gestimmt fand, so habe ich geglaubt, daß sie am besten auf die Kirnbergische Temperatur zu beziehen wäre, und am nächsten mit ihr übereinkäme. Ich habe es daher für nützlich erachtet, diese Temperatur bei dem Vergleiche der Beobachtungen mit der angenommenen Theorie für das Folgende zum Grunde zu legen. So ist denn die nachstehende Tafel entstanden.

Töne.	Ziz Sin byI.	IX. Zahl der Schläge aus Kirnber- gers Temp. nach d. alt. Theorie abgeleitet.	X., Zahl der Schläge nach Kirnbergers Temperatur approximativ bestimmt.
C			
C C# D#	5	0,26	3,73 $(\frac{19}{18})$; 3,54 $(\frac{20}{19})$; 1,20 $(\frac{59}{56})$.
$\overline{\mathbf{D}}$	i	0,03	5,06 $(\frac{15}{14})$; 4,72 $(\frac{16}{15})$; 1,61 $(\frac{47}{44})$.
D #	A.	0,31	4,20 $\binom{19}{18}$; 3,98 $\binom{20}{19}$; 1,35 $\binom{59}{36}$.
$\overline{\mathbf{E}}$	•	0,62	$4,42 \left(\frac{19}{18}\right); 1,45 \left(\frac{58}{53}\right).$
E F#	D	. 5,60	•
F#	4 .	0,70	4,98 $(\frac{5}{18})$; 1,63 $(\frac{5}{5})$.
$\frac{\overline{G}}{G}$	В	6,30	•
G #	8	0,40	5,60 $(\frac{19}{18})$; 3,54 $(\frac{20}{19})$; 1,20 $(\frac{59}{56})$.
Ā	6	0,00	6,64 $(\frac{17}{16})$; 2,16 $(\frac{52}{49})$.
$\frac{A}{B}$ $\frac{H}{C}$	ð	0,09	7,04 $(\frac{17}{16})$; 6,63 $(\frac{18}{17})$; 3,41 $(\frac{85}{33})$.
H	6	0,93	$6,64 \left(\frac{19}{18}\right); 2,06 \left(\frac{58}{53}\right).$
$\overline{\mathbf{C}}$	9	8,40	•

Summa ==67 == C

1 • • . • • . . • • r · • • . • • • , . • • • •

In dieser enthält Kolumne I die Zahl der beobachteten Schläge und deren Summe, d. h. den Werth oder die Oscillationszahl des Tones C, welche, wie Kolumne II zeigt, durch Addition der respectiven Schlägezahl die Werthe der übrigen Töne liefert. So ist nämlich C# =67,20+3,35=70,55; D=70,55+4,49=75,04 u. s. w. Die in der Kolumne III berechnete Temperatur der Orgel entsteht dadurch, dass man successiv eine jede Oscillationszahl durch die Oscillationszahl des Tons C dividirt. Des Vergleiches halber sind in Kolumne IV dieselben Werthe nach der Kirnberger'schen Temperatur aufgeführt, und in Kolumne V die sich daraus mit dem aufgefundenen Werth C=67,20 ergebenden Oscillationszahlen. Die Werthe der Columne VII zeigen, wie nahe die aufgefundene Temperatur der Orgel mit der Kirnberger'schen Temperatur übereinstimmt, gewiss viel genauer, als dass mit den Ohren, selbst den geübtesten, ein Unterschied wahrgenommen werden könnte, was schon zur Bestätigung der angeführten Theorie von nicht geringer Bedeutung ist. Die Werthe der Kolumne VI sind nach der neuen Theorie berechnet, nämlich durch Subtraction eines jeden Werthes der Kolumne V von dem ihm zunächstfolgenden. Der Vergleich der so berechneten Schläge mit den beobachteten Schlägen in Kolumne I, welcher in Kolumne VIII enthalten ist, zeigt die Uebereinstimmung der Theorie mit der Erfahrung. Wahr ist's freilich, dass die Unterschiede in Kolumne VIII viel größer sind, als die vorhin bestimmten wahrscheinlichen Fehler der Werthe in Kolumne I; allein diess ist nicht der empirischen oder theoretischen Bestimmung der Zahl der Schläge zuzuschreiben, sondern vielmehr einer geringen Differenz zwischen der Temperatur der Orgel und der vorausgesetzten Kirnberger'schen. Es ist nämlich zu bemerken, dass wir eine kleine Abweichung von der genauen Stimmung, welche wir dem Instrumente geben wollen; nicht

mit unseren Ohren wahrnehmen können, dass dieselbe aber in der Zahl der Schläge, wie es hier der Fall ist, eine leicht bemerkbare Veränderung hervorbringt, wenn auch die Differenz zwischen den in Kolumne II und V bestimmten Oscillationen kaum bis zur Hälste der Einheit steigt. Ich wüsste fürwahr auch, außer jener der Schläge, keine Methode, wodurch eine solche Uebereinstimmung erreicht oder entdeckt werden könnte.

Der weiteren Erläuterung halber habe ich die Kolumnen IX und X hinzugefügt. Erstere enthält die Zahl der Schläge, nach der alten und gewöhnlichen Methode aus den Kirnberger'schen Werthen der Oscillationen berechnet, und die letztere dieselbe Bestimmung, wie sie sich ergiebt, wenn man, nach der Bemerkung des Prof. Weber (Poggendorff's Annalen, Bd. XV (91) S. 219), die verwickelteren Tonverhältnisse mit Hülfe der Kettenbrüche auf genäherte einfachere zurückführt. So z. B. haben wir für das Verhältniss C# zu C:

die genäherten Werthe:

wonach die Zahl der Schläge:

für den Werth
$$\frac{19}{18} = \frac{67.2}{18} = \frac{70.8}{19} = 3,73;$$

 $\frac{29}{19} = \frac{67.2}{19} = \frac{70.8}{20} = 3,54;$
 $\frac{59}{36} = \frac{67.2}{59} = \frac{70.8}{36} = 1,20,$

was in der Tafel folgendermassen ausgedrückt ist:

$$3,73 \left(\frac{19}{18}\right); 3,54 \left(\frac{20}{19}\right); 1,20 \left(\frac{59}{56}\right),$$

und eben so auch für die übrigen Angaben zu verstehen ist.

Hieraus erhellt, dass gleichwie das wahre Verhältniss der zugleich angestimmten Töne zwischen zwei einander solgenden angenäherten Werthen liegt, eben so auch der wahre Werth der Schlägezahl zwischen zwei so gesundenen angenäherten enthalten ist. Es sindet jedoch hiebei die Wechselseitigkeit statt, dass, je ungenauer der Werth der Schlägezahl, das Verhältniss der Töne, sobald es nur in den kleinsten Zahlen ausgedrückt ist, sich desto mehr dem wahren nähert, was indess dieser Methode wenig zur Empsehlung dient. Im Allgemeinen ergiebt sich also, dass die gewöhnliche Methode zur Bestimmung der Schläge häusig nur annähernd sey, die neue directe aber, welche durch den Vergleich mit jener und der Ersahrung aus Beste bestätigt wird, einsacher und schneller zum Ziele führend.

Ich habe noch Einiges über die Beobachtung der Schläge hinzuzusetzen, welche durch gleichzeitige Anstimmung der Töne C und H hervorgebracht wurden. Da die Differenz zwischen diesen Tönen, nämlich 125,1—67,20=58,41 schon groß ist, so erwartete ich den Combinationston B, d. h. den ersten dieser Verbindung, zu hören. Wegen des Geräusches der beiden combinirten Töne konnte ich diesen nicht hören, wohl aber beobachtete ich statt seiner sehr deutlich 8,26 starke Schläge in der Secunde. Es erzeugt nämlich der erste Combinationston mit dem ursprünglichen Ton C, den zweiten Combinationston, oder 67,20—58,41 = 8,79 Schläge, welche Zahl von der beobachteten nur um 15 abweicht. Nach der alten Methode haben wir dagegen für diesen Fall:

und daraus die approximativen Werthe:

$$2$$
, $\frac{13}{7}$, $\frac{15}{8}$, $\frac{16}{9}$, $\frac{43}{23}$ u. s. w., welche, nach der vorhin angewandten Bezeichnung, folgende Combinationstöne oder Schlägezahl liefern: $67,20$ ($\frac{2}{1}$); $9,60$ ($\frac{13}{7}$); $8,40$ ($\frac{15}{8}$); $7,47$ ($\frac{16}{9}$); $2,92$ ($\frac{43}{23}$) u. s. w.

Der erste berechnete Combinationston ist demnach zwischen dem ersten und zweiten Werth 67,20 und 9,60 enthalten, der zweite berechnete zwischen den zweiten achtete zwischen dem dritten und vierten 8,40 und 7,47, was Alles mich überzeugt, dass diese annähernde Berechnungsmethode, wie schon vorhin gesagt, ost nur zweiselhafte Resultate giebt.

Ich habe nun noch die von mir über wirklich erzeugte Combinationstöne angestellten Beobachtungen aus einander zu setzen, nebst der Rechnung, welche zeigt, wie man diese Töne aus der Theorie herleiten und bestimmen könne. Zur Hervorbringung derselben habe ich mich einer Violine bedient; und die Rechnung nach den Kirnberger'schen Tonverhältnissen angestellt, welche, nebst der absoluten Oscillationszahl eines jeden Tons für die Secunde, ich hier hersetze, da es bequem seyn wird, sie bei der Hand zu haben. Da es aber unnöthig ist, dass man ein gewisses und gegebenes musicalisches Instrument betrachte, so ist es erlaubt, eine solche Zahlenreihe zu wählen, bei der die Brüche möglichst vermieden werden. Deshalb habe ich, statt des vorhin angewandten Verhältnisses C=67,2, für zweckmässig erachtet mit Chladni, und vielen Anderen, C=64 oder c=512, und so die übrigen Töne zu nehmen. durch haben wir:

Töne.	Verhältniss	Anzahl d. Oscillat.	Töne.	Verhältniss.	Anzahl d. Oscillat.
C	ı	512	f #	45 : 32	720
c #	256 : 243	539,4	g	3:2	768
$\overline{\mathbf{d}}$	9:8	576	g#	128 : 81	809,1
d #	32 : 27	606,8	a	270 : 161	858,6
e	5:4	640	b	16:9	910,2
f '	4;3	682,7	h	15:8	960

Die folgende Tasel enthält die Beobachtungen selbst.

Combinationstöne nach der alten Theorie.	$(\frac{19}{18}); 53,4 (\frac{29}{19}); 18,2 (\frac{59}{36}).$	Diese beiden Beobachtungen zeigen, dass beide Tone a und e aus der Combination der Tone c und d entstehen, wenn gleich im ersten Fall nur e, und im letzteren nur a + gebört werden kann.		$(\frac{5}{5}); 93 (\frac{13}{17}); 37,8 (\frac{32}{27}).$
	8'99	128.	64.	205
onstöne aus der neuen Theorie abgeleitet.	54,8 == A 1t. C == 128	2t. a +==896 3t. c ==256 4t. e ==640	1t. C == 64 2t. a +== 448 3t. C == 128	4t. e = 320 1t. G -= 189,6 2t. \(\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc
Combinationstöne beobachtet.		079=	a +==429,3+	#+==809,1+
Ange- stimmte . Tone.	#; c, ∥	-0 -0	ر. ور	# 1 4

,

,

,

Combinationstone nach der alten Theorie.	256 c wurde schwächer, g stärker gehört, gerade umgekehrt, wie ich aus des ersteren Consonanz mit c erwartete.	341,4 f gut hörbar, f nur sehr schwach, mehr nicht.	512 (\$\frac{2}{2}\$); 341,4 (\$\frac{4}{2}\$); 32 (\$\frac{4}{2}\$). Deutlich \$\overline{4}\$#. 512 nur \$\overline{c}\$ m\text{6glich}\$, nicht leicht von \$\overline{c}\$ unterscheidbar. 1024 (\$\frac{2}{2}\$); 512 (\$\frac{2}{2}\$); 204 (\$\frac{8}{2}\$); 146 (\$\frac{1}{2}\$); deutlich \$\overline{d}\$#. 1024 (\$\frac{2}{2}\$); 341,4 (\$\frac{2}{2}\$); 33 (\$\frac{2}{2}\$\frac{2}{2}\$); 15,8 (\$\frac{10}{6}\$\frac{2}{2}\$). Hinreichend deutlich. 1024 (\$\frac{2}{2}\$); 256 (\$\frac{2}{2}\$); 113,8 (\$\frac{10}{2}\$\frac{6}{2}\$). wenn gleich wegen des murmelnd. B rauh.
tionstöne aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t. c = 256 2t. g = 768 3t. c = 512	1t. f = 341,4 2t. f = 682.6	1t. a ——416 2t. d# ==608 c ==512 d#—=594,2 f +=693,2 1t. g +=796,4 2t. B ==227,6
Combinationstöne beobachtet.	1t. g = 768 2t. c = 512	<u>f</u> = 682,7	d# ==606,8 d#-=606,8 f +=682,7+ g +=768 +
Ange- stimmte Töne.	o	4 4	

Combinationstone nach der alten Theorie.	128. g unter dem Geräusch der übrigen unterscheidbar.	192. Beide unterscheidbar, g etwas stärker, wegen der Consonanz mit G und E.	192. Beide deutlich.
onstöne aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t. a +=896 2t. C ==128 3t. a +=1792 4t. g ==768 1t. G ==192	2t. g = 768 3t. g = 384 4t. d = 576 1t. f = -1344	2t. 6 = 384 3t. 6 = 1920 4t. 7 = 576 5t. G = 192
Combinationstöne beobachtet.	892= - 8	1t. g == 384 2t. d == 576	1t. g == 384 2t. d == 576
Ange- stimmte Töne.		اب	

, Combination nach der alten Theorie.	320. e deutlich. Aufser e und e keiner da.	320. Beide e und e deutlich, ersterer stärker.	204,8 (\frac{e}{5}); 93,3 (\frac{12}{17}); 64 (\frac{12}{15}). Hinreichend deutlich ist a +.	
aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t. e == 320 2t. e == 640	1t. g# —= 1600 2t. e == 640 3t. h == 1920 4t. e == 320	1t. G# ==201,2 2t. a ==877,6 3t. g# ==402,4 4t. F ==676,4	5t. a. +=-475,2
Combination beobachtet.	079= 9	1t. e ==640 2t. e ==320	a +== 429,3+	
Ange- stimmte Töne.	् ॥०		# # #	

Combinationstone nach der alten Theorie.	384. Beide gehört, ausser ihnen keine.	404,5. Eben so.	404;5 (\$); 303,4 (\$); 80,9 (1.8). Deutlich.	384. Deutlicher ist: g.	640 (\frac{2}{7}); 256 (\frac{7}{7}); 181,8 (\frac{1}{7}), Deutlich.	256. Beide deutlich.	
Combinationstone aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t g = 384 1t. g = 768	1t. g# == 404,6 2t. g# == 809	d #+=322,4	1t. g = 768 2t. g = 384	c# == 540,4	1t. 6 = 768 2t. c = 512 3t. 8 = 1536	4t. c == 256
Combinate beobachtet.	1t. g. ==384 2t. g. ==768	1t. g# == 404,6 2t. g# == 809	d#+==303,4+	1t. 6 = 768 2t. 8 = 384	o# · 539,4	1t. g = 768 2t. c = 512	•
Ange- stimmte Töne.	40.	#	±±, €	. a.	e, b.		A CALLED TO SERVICE OF THE SERVICE O

•

,

Combinationstöne nach der alten Theorie.	273,8 (\$); 52,5 (\$\frac{2}{2}\$); 8,4 (\$\frac{1\frac{2}{1\frac{2}{2}}\$}{\frac{1}{2}}\$). Beide gehört, d stärker, ohne Zweifel wegen seiner Consonanz mit d und d.	288. Beide gehört.	480. Deutlich hörbar, sonst keine mehr.	
nstöne aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t. d —=277,2 2t. d ==1162,8 3t. d —=554,4 4t. a +=885,6	- + - +	1t. h == 480 2t. h == 960	
Combinationstone beobachtet.	1t. d = 288 2t. a +=858,6+	1t. a == 858,6 2t. d == 576	1t. h == 480 2t. h == 960	
Ange- stimmte Töne.	## ##	##	## #	

Combinationstone nach der alten Theorie.	$647,3 \ (\frac{9}{5}); \ 294,2 \ (\frac{13}{17}); \ 202,3 \ (\frac{19}{17}); \ 54,8 \ (\frac{79}{79}).$	192. Deutlicher a, doch g nicht ungewise.	768 (2); 307 (3); 57 (22). Weder = 768, noch d#=307, noch B=57 horbar,	sondern sehr deutlich d#+.	
ionstöhe aus der neuen Theorie abgeleitet.	1t. d # = 301,8 2t. = +=1316,4 3t. d# = 603,6	1t. d = 574 2t. g = 384 3t. d = 1152 4t. G = 192	8'929 = + # p		
Gombinationstöne beobachtet.	8'909— #p	d = 576 8 = 384	+8'909=+#P		3
Ange- stiminte Töne.	# # 50 d. Physik. B. 100	.St. 3. J. 1832. St. 3.	b, 'g	30	•

Aus der Betrachtung dieser Tasel ergiebt sich im Allgemeinen, dass die neue Theorie auch hier auf's Beste von der Erfahrung bestätigt wird, die alte aber keineswegs hinreicht, alle beobachtete Variationen zu erklären. Insbesondere zeigen einige Beobachtungen, dass der erste-Combinationston der neuen Theorie mit dem, welchen die alte liefert, übereinkommt, sobald das Tonverhältniss durch die ersten neun natürlichen Zahlen ausgedrückt wird, und der Zähler und Nenner dieses Bruchs nur um eine Einheit von einander abweichen. Da nämlich für gegebene absolute Oscillationszahlen r und s, wenn deren auf die kleinste Zahlen gebrachtes Verhältniss m:n ist, seyn muss $s = r = \frac{s}{m}$ und zugleich ist ns = mr, so hat man ms-mr=ms-ns=s und m-n=1 oder n=m-1. Gleichergestalt kommt der Combinationston der alten Theorie mit dem zweiten Combinationston der neuen überein, sobald man hat $\pm (2r-s) = \frac{s}{m}$, woraus 2n =m±1, und so für die übrigen.

So oft aber zwischen den zugleich angestimmten Tönen ein verwickelteres Verhältnis stattsindet, kann die alte Theorie den Combinationston nur approximativ, zwischen oft weiten Gränzen, bestimmen. Die in obiger Tafel mittelst Kettenbrüche berechneten Beispiele, die in der letzten Kolumne nach der vorhin erklärten Bezeichnung angegeben sind, liesern davon die näheren Beweise. Zugleich erhellt, dass nicht nothwendigerweise deshalb zwei oder mehrere Combinationstöne gehört zu werden brauchen, weil das Verhältnis der angestimmten Töne durch eine approximative Reihe ausgedrückt wird. Das Gegentheil davon ergiebt sich einerseits aus dem einsachen Verhält-

niss der Töne c und e, a, h und d, h und d, h und e

u. s. w., welche zwei Combinationstöne hervorbringen,

andererseits aber aus den verwickelteren Tonverhältnis-

sen c und d#, c und f#, c# und e u. s. w., welche nur einen solchen Ton liefern. Wie viele Combinationstöne entstehen können, hängt von jenem Tonverhältniss ab. Vielsältig bestätigte die Ersahrung zu Gunsten der Theorie die sonderbare, und mir wenigstens unerwartet gekommene Erscheinung von abgeleiteten oder secundären Combinationstönen, welche von den primären oder vorangehenden, selbst wenn diese auch mit der größten Aufmerksamkeit nicht hörbar sind, hervorgebracht werden. So z. B. ist bei den Combinationen c und d, c d#, c und f, c und f#, h und e, wenigstens für meine Ohren, nur der zweite Combinationston hörbar, bei der Combination g# und h nur der dritte, bei den von c und d, c und h nur der vierte, bei der h und d der dritte und vierte, bei der c# und e der fünfte u. s. w. sere Fähigkeit dieselben zu beobachten, scheint von ihrer gegenseitigen Tonhöhe und von ihrem Verhältniss zu den ursprünglich angestimmten abzuhängen, indem wir nämlich die tieferen wegen ihrer Raubeit nicht leicht unterscheiden können, die höheren aber mit den ursprünglich angestimmten stärker ertönenden verwechseln. kommt noch, dass wir die harmonisch consonirenden Töne leichter von einander unterscheiden, die dissonirenden aber, vor Allem wenn ihrer méhrere zugleich ertönen, unter dem von ihnen hervorgebrachten Wirwarr einzelne nicht mehr zu erkennen vermögen, wovon die vorhin erwähnte Combination c# und e ein Beispiel lie-Indess folgt daraus nicht, dass wir bloss consonirende Combinationstöne wahrzunehmen vermögen, wie Young zu glauben scheint, der, mit seinen Landsleuten, diese Tone harmonische nennt; vielmehr sind auch ost äusserst dissonirende zu hören, wie z. B. e mit c und d, a mit c und d, g mit c und h u. s. w. **30**

Finden die Physiker, dass die bier vergetragene Theorie, welche ich bescheiden ihrem strengen Urtheile unterwerse, richtig und naturgemäß sey, so ist leicht ersichtlich, dass sich in Betress dessen, was W. Weber in Poggendorss's Annalen, Bd. XV (91) S. 216, über die Tartinischen oder Combinationstöne bekannt gemacht hat, einige Bemerkungen von selbst ausdringen. Jener Physiker spricht zunächst von dem Grunde, durch welchen es möglich wird, zwei Combinationstöne zugleich zu hören, und meint, dieser liege darin, dass es für die gleichzeitig angestimmten Töne zwei genäherte Verhältnisse gebe, welche beide zur Bestimmung des Combinationstons dienen können.

Diese Erklärungsweise ist aber, meines Erachtens, nicht ohne weitere Prüfung annehmbar, um so mehr als ihr die Erfahrung zu widersprechen scheint. Es würde nämlich unzweiselhaft daräus folgen, dass Töne, deren Verhältnis ganz bestimmt und hinreichend einfach wäre, der Annäherung also nicht bedürfte, nicht mehr als einen einzigen Combinationston geben könnte, was indes gegen die Erfahrung ist.

So z. B. geben die Töne c und e, deren Verhältnis hinreichend genau durch das sehr einfache 4:5 ausgedrückt werden kann, dennoch zwei Combinationstöne, nämlich c und g, von denen der erstere, welcher bisher als der alleinige und ächte betrachtet worden ist, nur schwach gehört wird, der letztere aber, obgleich er nur der secundäre ist, so stark und deutlich, dass in Betress seiner kein Zweisel stattsinden kann. Mehrere solcher Beispiele sinden sich in dem Vorhergehenden.

Ferner ist nicht leicht ersichtlich, wie es die approximative Methode, wie überhaupt die alte Theorie erklären will, dass man weit höhere Töne wahrnimmt, als gemeiniglich aus jener abgeleitet werden: so z. B. erstlich: aus der Combination von c und d den Ton e, des-

sen Oscillationszahl fünf Mal größer ist als die des Tons C=128, des einzigen, der sich aus der alten Theorie ableiten läßt; zweitens: aus der Combination von c und d# den Ton g#+=834, welcher mehr als vier Mal höher ist als der, welchen man aus dem angenäherten Verhältniß jener Töne herleiten kann. So verhält es sich in vielen Fällen, welche alle darauf hinweisen, daß die alte Theorie nicht so unzweiselhast und vollständig ist, wie man bisher geglaubt hat.

Wie mir scheint ist man daber auch nicht berechtigt den Baron Blein bloss deshalb, weil seine Beobachtungen nicht mit der alten Theorie übereinstimmen, der Unkenntniss der wahren Theorie und eines sehlerhaften Beobachtens zu beschuldigen; im Gegentheil stimmen seine Versuche so innig mit der hier vorgetragenen Theorie, dass man glauben möchte, er hahe das, was er für Erfahrung ausgiebt, durch Rechnung aus dieser Theorie abgeleitet. Da es Niemanden ohne gewichtige Ursache zukommt, das Zutrauen zu den Aussagen eines Anderen zu schwächen, so kann ich nicht umhin, seine Beobachtungen für richtig zu halten, zumal sie zur vollendeten Bestätigung meiner schon vor zwölf Jahren entworfenen Theorie von großem Werthe sind. Es ist in der Tafel des Baron Blein eine gewisse Versetzung vorhanden, welche darthut, dass derselbe, ohne von einer theoretischen Ansicht geleitet zu werden, nur die Ergebnisse der Ersahrung niederschrieb, gleichgültig, welchen der gehörten Töne er den ersten oder zweiten nannte, oder, falls er er eine Theorie zu Rathe zog, dass er einer Betrachtungsweise gefolgt ist, die von meiner etwas abweicht. Diess erhellt aus folgendem Vergleich, in welchem Kürze halber die Töne nur durch die Anzahl ihrer Oscillationen aufgeführt sind.

Ton c=256.1	Darque entstehender Combinationston					
gleichzeitig an-			nach der			
gestimmt mit:	erster.	zweiter.	erster.	zweiter.		
256	256			256		
2663	245±	·		245		
271 15	238 1 4	~ -	- 7	24014		
2843	2275		* -	$227\frac{2}{3}$		
288	224			224		
300	212	44	44	212		
307 ±	2044			2014		
320	192			192		
3414	1703			$170\frac{2}{3}$		
355 4	1564	995	995	1564		
362	150	106	106	150		
368_{25}^{16}	143 9	11216	112 1 6	143 9		
384	128	25	128			
400	144	·	144			
4093	1533		1533			
$426\frac{2}{3}$	$170\frac{2}{3}$		$170\frac{2}{3}$			
455±	1991		199			
460 ⁴ / ₅	204 4	,	$204\frac{4}{5}$			
490_{5}^{13}	$204\frac{5}{5}$ $235\frac{13}{25}$		$\begin{array}{c c} 2045 \\ 235\frac{1}{2}\frac{3}{5} \end{array}$			
512	256		256 256	1 -		
014	200		250			

III. Ueber das sogenannte Trevelyan-Instrument; von G. VV. Muncke.

Ein gewisser Liebhaber der Naturwissenschaften, Mr. Trevelyan aus Wallington in Northumberland, hat während seines Aufenthalts in Edinburg ein Instrument erfunden, welches aus Kupfer oder Messing in Gestalt des Schlägers, dessen die Engländer sich beim Cricket-Ballspiele bedienen, gegossen wird, und das interessante Phänomen zeigt, dass es, über den Siedepunkt des Wassers erhitzt, in tönende Schwingungen geräth. Der Versuch mit diesem Trevelyan-Instrument geräth ohne Schwierigkeit, und das Tönen dauert nach Belieben fort, so lange

der Apparat nicht unter die erforderliche Temperatur herabsinkt. Vor fast einem Jahre erhielt ich die erste. Nachricht von diesem Instrumente durch Professor Galbraith in Edinburg, und schon im Anfange des Juni hatte ich das Vergnügen ein Exemplar desselben zu besitzen, welches mir der Erfinder selbst zum Geschenk machte. Die Sache interessirt mich in mehrfacher Hinsicht sehr, weil sie nach meiner Ansicht zu wichtigen Folgerungen führt, und namentlich mit der Erklärung des Leidenfrost'schen Versuches in Verbindung steht, um so mehr aber wundere ich mich, in keiner der englischen Zeitschristen bis jetzt eine Nachricht darüber gefunden zu haben. Capitan Kater, welcher mich im vergangenen August besuchte, hatte bloss im Allgemeinen davon gehört, lernte aber den Versuch selbst erst bei mir kennen; doch weiss ich ausserdem, dass Faraday in einer Versammlung der Royal Society das Experiment vorgezeigt hat

Da es mir Bei der nothweudig gewordenen raschen Fortsetzung des physikalischen Wörterbuches durchaus an Zeit fehlt, mich in eine weitere Unterauchung dieses Gegenstandes einzulassen, eine Beschreibung des Instrumentes aber leicht Undeutlichkeiten zurücklässt, und daher vergebliche Versuche veranlassen könnte, so erlaube 🔌 ich mir, den Liebhabern der Physik die Nachricht mitzutheilen, dass der hiesige Mechaniqus W. Schmid das Instrument genau so, wie das in meinem Besitze befindliche Original, nachgemacht bat, und gegen portofreie Einsendung von einem Ducaten sogleich nach der Bestellung nebst einer kurzen Beschreibung seines Gebrauches absendet. Die genaue Beibehaltung der ursprünglichen Dimensionen und der Metallmischung ist zwar, wie ich mich bereits überzeugt habe, keineswegs nothwendig, allein es scheint mir doch besser, bei den weiteren Untersuchungen hiervon auszugehen.

Heidelberg, den 20. Febr. 1832.

Zusatz. Wiewohl Hr. Trevelyan selbst noch nichts über die erwähnte Tonerregung in englischen Zeitschriften bekannt gemacht zu haben scheint, so finden sich doch in diesen einige Nachrichten, welche, als Ergänzung der obigen Notiz, hier wohl der Erwähnung verdienen.

Zunächst enthält das Edinb. Journ. of Science, N. S. No. XI p. 141, folgenden kurzen, wahrscheinlich von dem Herausgeber dieser Zeitschrift geschriebenen Aufsatz.

Vor etwa einem Jahre gab Hr. Arthur Trevelyan der K. Gesellschaft zu Edinburg eine Nachricht von
Tönen, welche er, in Begleitung von Schwingungen, beim
Erkalten mehrerer, auf Blei gelegter Metalle beobachtet
hatte. Diese Thatsache war Hrn. Trevelyan bereits
seit dem Februar 1829 bekannt; allein er hatte bis zu
dieser Mittheilung über den Gegenstand weder etwas bekannt gemacht, noch denselben näher untersucht. Späterhin theilte er seine Versuche Hrn. Faraday mit, und
dieser hielt darüber vor etwa sechs Monaten eine Vorlesung in der Royal Institution. Außer einem Berichte
von dieser Vorlesung und einigen von Prof. Leslie angestellten Versuchen ist Nichts weiter bekannt geworden.

Der Gegenstand ist indes interessant genug, um zu ferneren Untersuchungen anzuregen, und daher theilen wir die Erscheinung mit, wie Hr. Trevelyan sie beobachtet hat, dessen Versuche sich auch nicht weiter als bis zur Feststellung derselben erstreckt zu haben scheinen.

Wenn ein Stab von Eisen oder Kupfer, wie A, Fig. 12 Taf. V; der unten einen flachen Rücken, mit schräg weggeschnittener Fläche an beiden Seiten, besitzt, nach mäßiger Erbitzung auf eine Bleimasse B gelegt, und, wie aus der Figur zu ersehen, geneigt wird, so geräth er augenblicklich in Schwingungen senkrecht gegen seine Axe, wobei er sich abwechselnd auf die eine oder die andere Kante des Rückens legt, und in Folge der Verrückung

seines Schwerpunkts zurückfällt. Diese Schwingungen dauern so lange, bis der Stab und die Bleimasse ganz, oder beinahe auf gleiche Temperatur gekommen sind.

Wenn die Obersläche des Stabes wie des Bleis eben ist, so ist der Ton, welcher durch die successiven Wendungen hervorgebracht wird, kein musicalischer. Besindet sich aber auf dieser oder jener eine Furche, so entsteht ein musicalischer Ton, der zuweilen, wenn die Schwingungen rasch genug geschehen, eine ziemliche Höhe hat. Dasselbe ist der Fall, wenn man den Stab sanst gegen den Block drückt. Hr. Faraday hat zuerst die wahre Ursache dieser Tone nachgewiesen, welche Hr. Trevelyan immer einem durch die Furche gehenden hypothetischen Luststrom zugeschriehen zu haben scheint, wiewohl sich, wenn derselbe auch vorhanden wäre, durch die einsachsten Versuche zeigen lässt, dass er keinen kinfluss auf die Erzeugung dieser Töne haben kann.

Diese Erscheinungen sind nicht bloss auf Stäbe von Kupfer und Eisen, oder Blöcke von Blei beschränkt, vielmehr kann man die Stäbe auch von Zink, Messing oder einem anderen Metalle, und die Unterlage recht wohl von Zinn nehmen. Heises Silber vibrirt auch auf kaltem Eisen. Nach Hrn. Faraday ist diese Thatsache den Silberschmieden längst bekannt gewesen. Die Gestalt des Stabes ist hiebei von geringer Bedeutung, vorausgesetzt nur, dass zwei deutliche Spitzen da sind, zwischen denen die Vibrationen stattfinden können, oder welche die Stelle der Kanten an den Rücken des Stabs von Hrn. Trevelyan vertreten. Hr. Robison in Edinburg bekam sehr musicalische Töne, als er auf kaltes Blei ein heises Schüreisen, eine Wagensede, oder einen silbernen Löffel legte.

Fügen wir hinzu, dass eine kalte Stange von Blei, gelegt auf einen heissen Block von einem harten Metall, in Schwingungen geräth, und dass diese Vibrationen nur bei

Anwendung metallischer Substanzen genügend beobachtet worden sind, so haben wir fast sämmtliche Resultate von Hrn. Trevelyan's Versuchen angeführt.

Prof. Leslie hat vor längerer Zeit einige Versuche über diesen Gegenstand angestellt, und dabei gefunden, dass die Vibrationen auch unter der ausgepumpten Glocko der Lustpumpe fortsahren. Er erklärt diese Erscheinungen durch die Annahme, dass der Impuls zu jeder Vibration durch die Expansion des kalten Metalls während seiner vorübergehenden Berührung mit dem heißen gegeben werde, lässt sich aber picht darauf ein, wovon die beträchtliche Verschiedenheit der Wirkung verschiedener Metalle herrühre. Seine Ansichten sind von Hrn. Trevelyan angenommen, und späterhin, mit geringen Abanderungen, auch von Hrn. Faraday. Beide sind bemüht dieselben mit den beobachteten Erscheinungen zu vereinbaren; mit welchem Erfolg; wolfen wir gegenwärtig nicht untersuchen, da wir wünschen ein voreiliges Urtheil hierüber zu vermeiden.

Von der oben erwähnten Vorlesung des Hrn. Faraday findet sich in dem Journ. of the Royal Institution, No. IV p. 119, ein Bericht, dessen wesentlicher Inhalt etwa folgender seyn möchte.

Beim Verfolge seiner Untersuchung hat Hr. Trevelyan gefunden, dass ein Schüreisen nicht die beste Gestalt für das heise Metall besitze. Er nimmt daher einen Messingstab von etwa 4" Länge, 1",25 Breite und 0",5 Dicke, dessen breitere Fläche ihrer Länge nach in der Mitte mit einer Furche von ½ Zoll Breite verseben, und von den Rändern dieser Furche nach beiden Selten hin schräg beschnitten ist. Wenn dieser Stab, mit der Furche nach unten, auf einen Tisch gelegt, beim Anstofsen leicht auf den Kanten hin und her schwankt, ist er von der rechten Beschassenheit. Es ist zweckmäsig an

das Ende dieses Stabes, der im Originale Wackler (rocker) genannt wird, einen in einen Knopf auslaufenden Messingdraht anzusetzen, weil dadurch die Bewegungen regelmäßiger werden. Bei Anwendung dieses Wacklers werden fast immer musicalische Töne erregt, doch muß die Oberstäche des Bleis, auf dem er ruht, eine glatte Oberstäche haben.

Die Wirkungen des Wacklers hängen von seinen isochronen Schwankungen ab. Geschehen sie bei Belastung des Wacklers langsam, so sind sie sichtbar, folgen sie einander aber mit hinreichender Schnelligkeit, so erzeugen sie nothwendig einen musicalischen Ton, dessen Höhe von der Zahl der Schwingungen oder Schläge abhängt. Oft mischen sich unter den wahren Ton, welcher durch die Schläge des Wacklers hervorgebracht wird, andere fremde Töne, welche aus dem Klingen des Metalls, den Vibrationen des Tisches oder dem Zersallen des ganzen vibrirenden Systems in Unterabtheilungen entspringen. Um diese von dem wahren Ton zu unterscheiden, drücke man mit einem dünnen Stift oder zugespitzten Metallstab, genau über der Furche, senkrecht auf die Rückseite des Wacklers, so dass die Vibrationen rascher geschehen, jedoch nicht in ihrer Regelmässigkeit gestört werden. Der wahre, aus den Schlägen des Wacklers entstehende Tor wird sogleich höher, zuweilen um mehr als eine Octave, und sinkt augenblicklich wie der Druck entfernt wird.

Der Ton wird übrigens ganz sichtlich durch die Schläge des Wacklers bervorgebracht, und die einzige Schwierigkeit hiebei liegt darin, genau die Ursache anzugeben, wodurch der Wackler, so lange zwischen ihm und der darunter liegenden Bleimasse ein beträchtlicher Temperaturunterschied vorhanden ist, fortwährend in Bewegung gehalten wird. Hr. Faraday erklärt sich die Sache etwa folgendermaßen. Wenn der Wackler auf den horizontalen Bleirücken liegt, so berührt er densel-

ben in zwei Punkten, welche, weil sie erhitzt und folglich ausgedehnt werden, zwei Hügel bilden. Wackler zufällig um, so wird der außer Berührung gekommene Punkt sogleich durch die benachbarten Bleitheile abgeküblt und sinkt zusammen. Er schlägt nun wicder zurück; dadurch wird der andere Stützpunkt frei, der sich nun abkühlt und zusammenzieht u. s. w. Außerdem wirkt nach Hrn. Faraday hiebei noch die Expansion und Contraction des Bleis in horizontaler Richtung, vermöge welcher der erhitzte Stützpunkt sich immer gegen den jedesmal erkaltenden bewegt. Diese Seitenbewegung erläutert Hr. Faraday dadurch, dass er das Blei, welches den Wackler trägt, auf ein Brettchen legt, und fest gegen den Rand desselben die Biegung einer Zuckerzange stemmt, so dass die Linie von der Zange nach dem Wackler, senkrecht gegen die Axe des letzteren ist. er dann die Zange nach Art einer Stimmgabel in Schwingungen (die dann wahrscheinlich senkrecht gegen die Axe des sogenannten Wacklers geschehen. P.), so theilen diese dem Brettchen, und folglich auch dem darauf liegenden Blei nebst den Stützpunkten des Wacklers Longitudinal-Vibrationen von gleicher Dauer mit, und dadurch geräth der Wackler unmittelbar in Vibrationen, die mit denen der Zange isochron sind, und durch successive Schläge auf das Blei einen Ton erzeugen. Wurde der Wackler entfernt, so entstand bei dieser Operation kein Ton.

Es wurden auch Versuche mit anderen Metallen angestellt. Eine gekrümmte Silberplatte, die heiß auf einen eisernen Hammer gelegt wurde, wackelte und sang wie das vorhin beschriebene Instrument. Diese Thatsache, wie das Original sagt, ist den Goldschmieden längst bekannt gewesen*). Die Vorzüglichkeit des Bleis als

^{*)} Auch hat bereits Gilbert über das im J. 1806 auf der Seigerkütte zu Hettstädt beobachtete; "sonderbare Tönen einer

kaltes Metall bei diesen Versuchen beruht auf seiner grofsen Ausdehnbarkeit durch die Wärme, und seiner schlechten Wärmeleitung, welche noch nicht ein Fünftel von der des Kupfers, Silbers und Goldes ist.

IV. Ueber die elektromotorische Kraft des Magnetismus;

con HH. Nobili und V. Antinori.

(Aus der Antologia di Firenze, No. CXXXI.)

Herr Faraday hat kürzlich eine neue Klasse von elektro-dynamischen Erscheinungen entdeckt, und über diesen Gegenstand der K. Gesellschaft zu London eine Abhandlung überreicht. Diese Abhandlung ist aber bis jetzt noch nicht bekannt gemacht, und wir kennen sie nur durch die kurze Notiz, welche Hr. Hachette. in Folge eines von Hrn. Faraday erhaltenen Briefes, am 26. December v. J. der Pariser Academie mitgetheilt hat. Durch sie ward in uns, dem Ritter Antinori und mir, sogleich die Begierde erregt, den Fundamental-Verşuch zu wiederholen, und in seinen Abänderungen zu studiren. Wir schmeicheln uns zu einigen nicht unwichtigen Resultaten gelangt zu seyn, und beeilen uns dieselben bekannt zu machen, ohne weitere Vorrede, als die erwähnte Notiz, welche unserer Untersuchung zum Ausgangspunkt gedient hat.

» Die Abhandlung des Hrn. Faraday, wie jene No-

heißen Silbermasse während des Erkaltens" eine aussübrliche Nachricht in diesen Annalen, Bd. 22 S. 323, mitgetheilt.

Ob die Töne, welche Seebeck zuweilen beim Erwärmen gewisser thermo-magnetischer Ketten wahrgenommen hat (Siehe diese Annalen, Bd. VI (82) S. 269) hieher zu rechnen sind, verdiente wohl näher untersucht zu werden.

tiz besagt, zerfällt in vier Theile. In der ersten, Erzeugung voltaischer Elektricität betitelt, findet sich die wichtige Thatsache: dass ein voltaischer Strom, der einen Metalldraht durchläuft, in einem ihm benachbarten Draht, einen andern Strom hervorruft, welcher dem ersten in Richtung entgegengesetzt ist, und nur einen Augenblick dauert; dass bei Wegnahme des erzeugenden Stroms in dem seiner Einwirkung unterworfen gewesenen Draht ein Strom austritt, welcher dem daselbst zuerst erregten entgegengesetzt ist, also gleiche Richtung wie der erzeugende Strom besitzt.«

"Der zweite Theil handelt von der Erzeugung elektrischer. Ströme durch Magnetstäbe. Hr. Faraday hat einen elektrischen Strom hervorgebracht, indem er einen Magnetstab einem schraubenförmigen Drahte nähert, und eben so, doch in entgegengesetzter Richtung, indem er ihn von diesem Draht entfernt. Diese Ströme wirken stark auf die Nadel eines Galvanometers, und gehen, wenn gleich schwach, durch Salzwasser und andere Salzlösungen; ja in einem besonderen Fall hat Hr. F. einen Funken bekommen. Es geht daraus hervor, dass dieser Physiker die von Hrn. Am pèr e entdeckten elektrischen Ströme alleinig durch Anwendung von Magnetstäben erregt."

»Der dritte Theil bezieht sich auf einen besondern Zustand von Elektricität, welchen Hr. F. elektrotomischen Zustand nennt. Er behält sich vor, hievon bei einer andern Gelegenheit zu sprechen.«

»Der vierte Theil endlich handelt von der eben so interessanten wie außerordentlichen Erfahrung des Hrn. Arago, welche bekanntlich darin besteht, daß man durch die Einwirkung einer in Umlauf versetzten Metallscheibe eine Magnetnadel zum Umherkreisen bringt, und so umgekehrt. Hr. F. betrachtet diese Erscheinung als innig verwandt der magnetischen Rotation, welche er das Glück hatte vor zehn Jahren zu entdecken. Er hat gefunden,

dass wenn man eine Metallscheibe unter dem Einsluss eines Magneten rotiren läst, sich in Richtung dieser Scheibe elektrische Ströme bilden, in solcher Zahl, dass man diese Scheibe als eine neue Elektrisirmaschine betrachten kann. « (Le Temps 28. Dec. 1831.)

I. Gewöhnlicher Magnetismus.

Der Versuch des Hrn. Faraday ist uns ohne Weiteres gelungen. Der erste Schraubendraht, den wir dem Pole eines Magnetstabs näherten, zeigte sogleich seinen Einstus auf das Galvanometer. Drei Thatsachen sind es, die sich successiv hiebei beobachten lassen. Annähern sieht man zuerst die Magnetnadel eine gewisse Zahl von Graden nach der einen Seite abweichen. Diess beweist, dass in dem mit dem Galvanometer verbundenen Draht ein durch den Magnetismus erregter Strom Dieser Strom ist indess nur von kurzer vorbanden ist. Dauer, und erlischt bald vollkommen; diess ist die zweite Thatsache. Die dritte endlich besteht darin, dass die . Nadel, so wie man den Schraubendaht vom Magnetstah entfernt, nach der andern Seite abweicht, was die Entwicklung eines Stroms an entgegengesetzter Richtung mit dem ersteren beweist.

Als wir eine ringförmige Spirale zwischen die Pole eines Hufeisen-Magneten brachten, beobachteten wir, dass die Wirkung derselben wuchs, so wie der Anker an den Magneten gehängt oder von ihm abgezogen wurde. Diese Thatsache brachte uns auf den Gedanken, einen mit Seide besponnenen Kupferdraht um einen solchen Magneten zu wickeln, um solchergestalt einen zu dem besagten Versuch immer fertigen Apparat bei der Hand zu haben. Die Spirale, welche alsdann bestimmt ist den magnetischen Einslus zu erleiden, besindet sich um den Magnet gewickelt, und die unmittelbare Ursache der Erscheinung liegt im Anker vermöge der Eigenschaft des weichen Eisens, den Magnetismus schnell aufzunehmen und zu ver-

lieren. Wenn man nun den Anker abzieht, so nimmt man die Spirale, welche bis dahin durch diesen stark magnetisirt war, mit einem Zuge aus der magnetischen Wirkung fort, und so erneut sich der Fall, dass eine ursprünglich dem Magneten genäherte Spirale von demselben entsernt wird. Setzt man dagegen den Anker wieder an, so wiederholt sich der Fall des Annäherns einer Spirale an einen Magneten, weil der Anker im Moment des Anhängens an die Pole des Huseisens in der That zu einem Magneten wird.

Die Anordnung hat, außer daß sie kräftiger ist, noch den Vortheil, dass sie dem Physiker einen constanten Behälter von voltaischer Elektricität darbietet. Ein constanter Strom ist Bedürfnis in dergleichen Untersuchungen; und wenn auch der Thermomagnetismus ein annehmliches Mittel zur Abhülfe desselben liesert, wie ich anderswo gezeigt habe *), so ist doch das neue Verfahren, welches sich uns in dem mit der elektro-dynamischen Spirale umwickelten Magnet darbietet, keineswegs zu verachten. Angenommen, der Anker hänge an dem Magneten, so braucht man ihn nur von diesem abzuziehen, um sogleich in der Spirale einen Strom zu erhalten, der bis dahin in derselben in einem so zu sagen gebundenen Zustand vorhanden war. Bediente man sich dieses Behälters auch nur zur Erkennung der Empfindlichkeit der Galvanometer, mit denen der Physiker zu seinen Untersuchungen versehen seyn muß, so würde diese Vorrichtung schon darum allein allen übrigen vorzuziehen seyn, da sie zu ihrer Anwendung durchaus keine Vorbereitung ersordert.

Man kann sich dieses Apparats auf zweierlei Weisen

^{*)} Diess Mittel besteht in einem thermo-elektrischen Elemente aus zwei verschiedenen Metallen, von deren Verbindungsstellen die eine auf 0°, die andere auf 80° R. erhalten wird (diese Ann. Bd. XX S. 225. P.)

sen bedienen, nämlich entweder indem man den Anker von dem Magneten abzieht, oder indem man ihn wieder anhängt. Vollzieht man diese beiden Operationen mit gleicher Geschwindigkeit und vor denselben Punkten des Magneten, so erhält man auch am Galvanometer eine Ablenkung von gleicher Größe, wiewohl von entgegengesetzter Richtung. Der Act des Abziehens ist übrigens immer gleich augenblicklich, und verdient wegen der Beständigkeit seiner Wirkung den Vorzug vor der . umgekehrten Methode, welche, um immer gleich gut zu gelingen, eines eigenen, indess leicht erdenklichen Mechanismus erfordern würde. Sorgt man dafür, den Anker in der richtigen Lage zu halten, so bekommt man beim Abziehen stets die nämliche Abweichung am Galvanometer; ein schätzbares Resultat, das, wir wiederholen es, mancherlei Anwendungen fähig ist, vielleicht zur Messung der Kraft von starken Magneten ein genaueres Mittel abgiebt, als das gewöhnliche des Wägens der Last, die ein solcher zu tragen vermag.

Die genannte Einrichtung ist zwar schon sehr vortheilhaft, indess giebt es doch eine bessere, die nämlich, dass man die elektro-dynamische Spirale um den mittleren Theil des Ankers windet, denn hier leistet eine Spirale von wenig Windungen mehr, als eine von vielen Windungen an einem andern Orte. Um einen Magneten möglichst zu benutzen verfährt man am besten so, dass man den ganzen mittleren Theil des Ankers mit Draht umwindet, und nur dessen Enden frei lässt, damit sie auf gewöhnliche Weise an die Pole des Magneten gehängt werden können. Hat man überdiess dem Anker eine zur Aufnahme der Drahtwindungen geeignete Form gegeben, so erhält man alsdann die Wirkung von höch-Der Grund hievon ist offenbar der, dass in ster Stärke. der That zwei Bedingungen zu erfüllen sind, nämlich erstlich, dass die Spirale die volle Einwirkung der magnetischen Krast erleide, und zweitens, dass diese Einwirkung

31

in möglichet kurzer Zeit entfernt werde. Wie ersichtlich befindet sich aber der um den Anker gewundene Draht in der günstigsten Lage, um auf sich die magnetische Kraft zu concentriren; und beim Abziehen des Ankers wird diese Kraft in einem Augenblick fortgenommen, wie es die zweite Bedingung erfordert.

Spiralen von Verschiedenen Metallen.

Es wurden vier Metalle von uns untersucht, nämlich: Kupfer, Eisen, Wismuth und Antimon; das Eisen, weil es gewissermaßen das bauptsächlichste unter den magnetischen Metallen ist, das Wismuth und das Antimon aber, wegen ihrer ausgezeichneten Stellung in der thermo-magnetischen Reihe. Versuche, die unter fast gleichen Umständen angestellt wurden, ergaben das Resultat, das das Kupfer in dieser Beziehung das wirksamste Metall sey, dass dann in geringem Abstande das Eisen folge, darauf das Antimon und zuletzt das Wis-Die beiden letzteren Metalle würden wir, ihrermuth. Sprödigkeit wegen, nicht anders als durch Schmelzen in die Spiralform haben bringen können; da aber dieses umständlich und schwierig gewesen wäre, so bildeten wir aus Stäbchen der genannten Metalle, durch Zusammenlöthen ihrer Enden, oder auch nur durch Gegeneinanderdrücken derselben, vierseitige Spiralen. Der Vergleichbarkeit der Resultate halber, haben wir auch den Spiralen aus Kupfer und Eisen diese vierseitige Gestalt gegeben.

II. Magnetischer Funken.

Die Notiz am Anfange dieses Aufsatzes sagt, Hr. Faraday habe in einem besonderen Falle einen Funken erhalten. Wiewohl dieser Ausdruck sehr dunkel ist, und sogar die Beständigkeit einer so außerordentlichen Erscheinung in Zweisel stellt, so haben wir doch die Untersuchung nicht verschoben, und wirklich sind wir so glücklich gewesen, sie weit über unsere Hossnung

gelingen zu sehen. Zu diesem höchst wichtigen Resultate, dass uns, wir bekennen es frei, ansänglich nur wenig Vertrauen einslöste, sind wir durch solgende theoretische Ansichten geleitet worden.

Die Volta'sche Säule giebt nur dann Funken, wenn sie aus einer gewissen Zahl von Plattenpaaren besteht. Ein Wollaston'sches Element bringt sie für sich allein hervor, und, wenn es von gewisser Stärke ist, erzeugt sie dieselben beständig auf dem Quecksilber, in das man die zum Schliessen der Kette bestimmten Drähte leitet. In der Volta'schen Säule, welche mit einem gewissen Grade von elektrischer Spannung begabt ist, geht der Funke von dem Kupfer- und Zinkpol aus, sowohl beim Schließen, wie beim Oeffnen des Bogens. Bei einem einzigen Wollaston'schen Elemente ist die Spannung sehr schwach, und der Funke erscheint nur in einem einzigen Fall, nämlich bei Unterbrechung des Bogens. In diesem Moment häuft sich der Strom, welcher schon in Umlauf war, an dem Orte der Unterbrechung so an, dass er die zum Funkenwerfen nöthige Spannung erlangt. Diese Spannung fehlt in dem andern Fall, beim Schließen der Kette, und deshalb springt auch alsdann kein Funken über.

Die elektrischen Ströme, welche durch den Magnetismus in der Spirale erregt werden, circuliren auch, aber nur in dem Moment, wo man die Spirale dem Magnet nähert oder von ihm entfernt. Es ist also in einem dieser beiden Momente, wo man den Bogen öffnen muß, wehn man einen Funken erhalten will.

Da wir schon im Voraus wußten, wie die Spirale am besten anzuordnen war, so hatten wir nur einen guten Huseisen-Magnet zu nehmen, seinen Anker auf die angegebene Weise mit einem Kupferdraht zu umwinden, die Enden desselben in einen Napf mit Quecksilber zu tauchen, und eins dieser Enden herauszuheben, genau im Moment, wo der Anker entweder an den Magnet ge-

hängt oder von ihm abgenommen wurde. Wenn zwei Personen diese Operation ohne allen Mechanismus vollziehen, so gelingt sie oft nicht; wenn aber die beiden Bewegungen gleichzeitig ausgeführt werden, was von Zeit zu Zeit gelingt, so erblickt man einen Funken, der nichts zu wünschen übrig läst.

Auf diese Weise haben wir zuerst einen Funken erhalten. Da indess diese schöne Erscheinung verdient, dass man sie nach Belieben wiederholen könne, so haben wir zu diesem Zweck den folgenden, unserer Ansicht nach, sehr einfachen Apparat zusammengesetzt.

Das Hauptstück in demselben ist der Anker des Mag-Dieser, der eine parallelepipedische Gestalt besitzt, trägt in seiner Mitte die Spirale mittelst zweier Messingstücke, und zwar in solchem Abstande, dass sie zwischen die Arme des Huseisens gebracht werden können, wenn man den Anker an dasselbe setzt. Die Enden der Spirale werden mit den Polen des Magneten in Verbindung gesetzt durch zwei kleine Stahlsedern, die an dem Anker befestigt sind, und, wenn dieser angehängt ist, ein wenig gegen die Pole drücken. Damit die Spirale hinreichenden Raum zur Berührung der Pole haben, ist der Anker dünner als gewöhnlich gemacht. Er bedeckt nur eine Hälfte der Pole, die andere wird von den Federn berührt, welche von dem Anker isolirt sind, weil bei dieser Vorrichtung das Huseisen allein bestimmt ist, den elektro-dynamischen Bogen zu schließen. Ist nun der Anker an den Magneten gehängt, so drücken die Federn gegen die Pole desselben, und die Kette wird durch den Magnet, also ganz metallisch, geschlossen. Zieht man darauf den Anker ab, so össnet sich die Kette an zwei Punkten, nämlich zwischen den Federn und den Polen, und hier ist es, wo man dann immer oder fast immer einen Funken erscheinen sieht, Kommt er nicht zum Vorschein, so rührt es daher, dass jene Unterbrechung der Kette nicht gehörig bewerkstelligt worden ist. Uebrigens ist der Versuch so leicht zu wiederholen, dass es überslüssig wäre, einen Mechanismus zu erdenken, um auch diesen geringfügigen Uebelstand zu heben.

In diesem Apparat war die um den Anker gewikkelte Spirale von Kupfer, indes kann sie auch von Eisen seyn, und man erhält den Funken gleichfalls. Diese Abänderung des Versuchs war interessant hinsichtlich der Frage, ob der Magnet durch seine gewöhnliche Wirkung auf den Eisendraht die elektro-dynamische Wirkung störe. Es hat uns nicht geschienen, dass diese beiden Kräfte irgend einen Einstus auf einander ausübten; jedoch sind noch weitere Versuche nöthig, bevor wir diess mit Bestimmtheit behaupten können.

III. Erdmagnetismus.

Wir nahmen eine Pappröhre von etwa zwei Zoll im Durchmesser und vier Zoll Länge, und umwickelten sie mit einem isolirten Kupferdraht von 40 Meter Länge, dessen Enden wir frei ließen, damit sie, nach Erforderniß, mit den Polen eines Galvanometers in Verbindung gesetzt werden konnten. Die Röhre war an den Enden geebnet und abgeglichen, damit man sie mit beiden senkrecht auf den Tisch stellen, und folglich nach Belieben umkehren konnte.

Bekanntlich erhält ein Stab von weichem Eisen, wenn er in die Richtung der Neigungsnadel gestellt wird, durch die Einwirkung, des Erdmagnetismus unten einen Nordpol und oben einen Südpol. Diess ist eine von der Stellung abhängige Erscheinung, welche sich immer einstellt bei dieser Eisengattung, die eben so unfähig ist, empfangenen Magnetismus zu bewahren, als neuen Magnetismus aufzunehmen, in welchen Richtungen man ihn auch zu entwickeln sucht.

In unserer Breite (der von Florenz) beträgt die Neigung der Magnetnadel etwa 63°. In diese Richtung brachten wir die mit dem Spirale bedeckte Pappröhre, und steckten dann einen Eisenstab hinein. Augenblicklich zeigte das Galvanometer durch seine Bewegung das Daseyn eines durch den Magnetismus erregten elektrischen Stromes an. Als wir den Stab herauszogen, erhielten wir eine Bewegung in entgegengesetzter Richtung, so dass also kein Zweisel darüber bleiben kann, dass nicht der Erdmagnetismus für sich allein hinreichend ist, elektrische Ströme zu erregen. Man darf indess nicht übersehen, dass hiebei die Entwicklung des elektrischen Stroms durch das in die Spirale gesteckte weiche Eisen vermittelt ward. Diess ist unläugbar, aber eben so wahr ist es, dass diess Hülfsmittel nicht unumgänglich nothwendig ist für das Auftreten deutlicher Anzeigen des hier in Rede stehenden Einflusses. Stellt man nämlich eine cylindrische Spirale mit ihrer Axe parallel der Inclinationsnadel, und kehrt sie dann im magnetischen Meridian um 180° um, so giebt das Galvanometer Anzeigen von einem elektrischen Strom, der bloss durch den Erdmagnetismus in der Spirale erregt worden ist.

Um diese Erscheinung wahrzunehmen ist es selbst nicht einmal nothwendig, den Cylinder genau in die Richtung der magnetischen Inclination zu stellen; vielmehr zeigt sie sich eben so gut bei verticaler Stellung desselben, zwar schwächer, aber immer deutlich genug, dass über sie kein Zweisel obwalten kann.

Wir haben dreierlei Kupferdraht von verschiedener Dicke untersucht; der dünnste hielt 0,5, der mittlere 0,66, und der dickste 1,0 Millimeter im Durchmesser. Die Wirkungen stiegen mit der Dicke. Der erste Draht gab Ablenkungen von 2° bis 4°, der zweite von 4° bis 8°, der dritte von 10° bis 20°. Um diese großen Ablenkungen zu erhalten, wandten wir den bekannten Kunstgriff an, in dem günstigsten Augenblick, den man bei mehrmaliger Wiederholung des Versuchs leicht kennen lernt, den Strom umzukehren.

Im gegenwärtigen Zustand der Wissenschaft ist der

eben genannte Weg der einfachste zur Erlangung des elektrischen Stromes. Er wird alleinig durch den Erdmagnetismus hervorgerufen, und dieser findet sich überall auf der Erde. Wir behalten uns vor, die Art der Vergrößerung dieser Wirkung näher zu untersuchen, und einige nützliche Anwendungen von derselben zu machen, wenn gewisse Apparate, die wir ausdachten, unserer Erwartung entsprechen werden. Der nächste Gedanke, der sich darbietet, wäre der, dieselbe zur Messung der Intensität des Erdmagnetismus anzuwenden; allein es bleibt noch zu bestimmen, welcher Genauigkeit dieß neue Instrument fähig seyn würde.

Das Galvanometer, dessen man sich zu dem in diesem Paragraphe beschriebenen Versuch bedienen will, muß ungemein empfindlich seyn. Ich muß hier wiederholen, was ich schon anderswo über diese Gattung von Instrumenten gesagt habe. Es giebt zwei Arten, die man anwenden muß, wenn man die möglich größte Wirkung erhalten will, eine, wenn es sich um hydro-elektrische, die andere, wenn es sich um thermo-elektrische Ströme handelt. Zu der neuen Klasse von Untersuchungen eignet sich am besten das Galvanometer meines Thermo-Multiplicators *). Der Grund hievon ist ersichtlich, wenn man erwägt, daß die neuen Ströme des Hrn. Faraday, wie die thermo-elektrischen Ströme von Seebeck, in ganz metallischen Bögen erregt werden, und wie letztere nur schwierig durch feuchte Leiter gehen.

IV. Elektrische Spannung.

Die Versuche, welche wir bisher angestellt haben, um mit der neuen Gattung von Strömen die gewöhnlichen Zeichen elektrischer Spannung am Galvanometer zu erhalten, haben uns zu keinem bestimmten Resultat geführt. Uebrigens haben uns auch die Mittel, die wir angewandt, keineswegs befriedigt. Auch sind wir Wil-

^{*)} Diese Ann. Bd. XX. S. 245.

lens, diese Untersuchung mit wirksameren Hülfsmitteln wieder vorzunehmen, und dieselbe auf die thermo-elektrischen Apparate auszudehnen. Die letzteren verdienen in dieser Hinsicht studirt zu werden, weil sie bisher keine wahrnehmbaren Zeichen von elektrischer Spannung dargeboten haben. Wir werden auch bei der letzteren Art von Strömen den Versuch mit dem Funken anzustellen suchen, verhehlen uns aber nicht, dass wir die thermo-elektrischen Ströme für die wenigst geeigneten zur Erzeugung von Spannung und Funken halten, wie wir zu seiner Zeit deutlicher aus einander setzen werden.

V. Chemische und physiologische Wirkungen.

Die neuen Ströme des Hrn. Faraday gehen, wiewohl schwierig, durch feuchte Leiter. So sagt die Notiz, und so verhält es sich in Wirklichkeit, wovon man sich mit größter Leichtigkeit überzeugen kann, wenn man in den Bogen der elektro-dynamischen Spirale einen Leiter dieser Art einführt. In Betreff der übrigen bekannten Ströme habe ich anderswo gezeigt, dass immer bei deren Durchgang durch feuchte Leiter eine chemische Zersetzung stattfindet, und dass, wie schwach auch diese Ströme seyen, die Zersetzung immer durch die blosse Bedingung ihres Durchgangs durch eine Flüssigkeit gesichert ist. Sehr wahrscheinlich erzeugen die neuen Ströme ebenfalls Zersetzungserscheinungen; allein man muß nicht vergessen, dass ihr Hauptcharakter der ist, dass sie nur von kurzer Dauer sind. Ich glaube, dass diese Dauer, ungeachtet ihrer Kürze, für die Zersetzung hinreichend sey. Allein ich wage nicht mich hierüber auszusprechen, ehe ich nicht die Erfahrung befragt habe.

Die physiologischen Symptome bestehen, wie Jedermann weiß, in den Zuckungen oder Contractionen der Muskeln, in dem scharfen und sauren Geschmack auf der Zunge, und in dem Funkeln vor den Augen. Um diese

Erscheinungen zu erhalten, ist es durchaus nothwendig, dass die Elektricität unsere Organe, die zur Klasse der feuchten Leiter gehören, durchdringe. Dieser Durchgang, wir haben es bereits gesehen, ist sehr schwierig für die neuen Ströme; bringt man indess einen Frosch in den Bogen unserer um den Anker gewundenen elektro-dynamischen Spirale, so geräth er in lebhafte Zuckungen, jedesmal wenn man den Anker an den Magneten hängt oder von ihm abzieht. Der Versuch ist eben so auffallend wie lehrreich, auffallend wegen der starken Convulsionen, die unmittelbar durch den Magnet erregt werden; lehrreich, weil er den Durchgang dieses Strom's durch feuchte Leiter bestätigt, und überdiess beweist, dass der Frosch in allen Fällen das empfindlichste Galvanoskop bleibt *). Es ist hier der Ort, nochmals zu bemerken, was ich bereits in einer andern Schrift über die Seebeck'sche Entdeckung ausgesprochen habe. Es war nicht nöthig, sagte ich, die Oersted'sche Entdeckung und die unmittelbar darauf folgende des Galvanometers zu kennen, um zu der der thermo-elektrischen Ströme zu gelangen **). Es würde dazu ein zweckmässiges Experimentiren mit dem Frosch hingereicht haben; und gegenwärtig setze ich hinzu, diess so empfindliche Thier hätte auch ausgereicht, um uns die neuen Ströme von Faraday entdecken zu lassen. Wenn auch diess nicht der Weg war, durch den man zu diesen beiden Entdeckungen gelangte, so ist es doch nicht minder wahr, dass man sie bloss mit Hülse dieses natürlichen Instrumentes, das ganz Europa zur Zeit des Galvanismus in Erstaunen setzte, hätte machen können.

^{*)} Diese Ann. Bd. XIV S. 157

^{••)} Ebendaselbst.

VI. Rotations-Magnetismus,

Was erfolgt, wenn man eine Spirale einem Magnetstab nähert? Es bildet sich in den Windungen ein elektrischer Strom, welcher, wenn der Draht ein Continuum bildet, in sich selbst zurückläuft. Was wird aber geschehen, wenn wir statt der Spirale eine Kupfermasse dem Einfluss desselben Magneten aussetzen? Natürlicherweise müssen wir in dieser Masse dieselbe Entwicklung elektrischer Ströme annehmen, mit dem einzigen Unterschiede, dass die Ströme, welche in der Spirale nicht in jeder einzelnen Windung in sich zurücklaufen konnten, hier, wo wir es mit einer continuirlichen Masse zu thun haben, geradesweges in sich zurücklaufen, in dem Kreise oder in der Zone, in welcher sie durch die Einwirkung des Magneten hervorgerufen werden, und diese Ströme können, beim gegenwärtigen Zustand der Wissenschaft, für nichts anderes angesehen werden, als für die Folge einer Bewegung gleicher Art wie die, welche um die Molecüle des magnetischen Metalls stattfindet. Die Induction scheint ziemlich natürlich; um ihr indess mehr Sicherheit zu geben, haben wir die folgenden Versuche angestellt.

Wir nahmen einen Kupferring und lötheten an die Enden eines seiner Durchmesser zwei Drähte, die wir, wie gewöhulich, mit dem Galvanometer verbanden. Diesen Ring brachten wir unter einen Huseisen-Magnet, an denselben Ort, wo wir früher unsere Spirale anbrachten; sogleich zeigte sich am Galvanometer eine Béwegung, als Folge des Daseyns elektrischer Ströme, die durch den Magnetismus in dem Kupferring erregt waren.

Nachdem wir unsere Ideen über die Kreisströme, welche sich nach unserer Meinung unter dem Einsluss eines Magnetpols in der Kupsermasse entwickeln müssen, besestigt hatten, gingen wir an die Frage hinsichtlich des Rotationsmagnetismus, jener bewundernswürdigen Entdekkung des Hrn Arago. Hier hat man Magnetpole in der Nähe einer Scheibe, die aber nicht, wie vorhin, in Ruhe

ist, sondern sich beständig um ihren Mittelpunkt dreht, Der letztere Umstand ist der einzige, der hier hinzutritt; er macht zwar das Resultat der Erscheinung weit verwickelter, im Grunde aber bleibt Alles beim Alten. Es handelt sich hier nur um Ströme, erregt durch den Magnetismus in dem Punkt der Scheibe, auf den er direct einwirkt. Dieser Punkt der Scheibe wird bei der Rotation fortgeführt und durch einen andern ersetzt, der seinerseits den nämlichen Einfluss erleidet. Dieser Einflus besteht darin, dass Ströme erregt werden, welche immer denen, die man in dem Magnetpol vorhanden annehmen muss, in Richtung entgegengesetzt sind. Diese Ströme streben übrigens vermöge ihrer Natur immer dahin, sich, nach Entfernung der sie entwickelnden Ursache, umzukehren, und sie kehren sich wirklich allemal um, so wie die Rotationsgeschwindigkeit es ihnen erlaubt. Die Theorie dieser Art von Magnetismus scheint uns reif zu seyn; wir werden ihre Grundsätze in einer besonderen Schrift ausführlicher entwickeln, und begnügen uns hier, den eigenthümlichen Charakter dieses Magnetismus zu bezeichnen, vermöge dessen man die Aufstellung einer Theorie desselben vor der Entdeckung des Hrn. Faraday nicht mit Erfolg unternehmen konnte. Die Eigenthümlichkeit dieses Magnetismus besteht nicht bloss darin, dass er nur von augenblicklicher Dauer ist, denn diese Eigenschaft theilt er mit dem des weichen Eisens, sondern darin, dass er gedoppelter Art ist, direct und umgekehrt, umgekehrt im Moment, wo er in Gegenwart der äußeren Ursache entwickelt wird, direct im Moment, wo er verschwindet.

Hr. Faraday betrachtet den Rotationsmagnetismus von Hrn. Arago als innig verwandt mit einem Phänomen, das er vor zehn Jahren entdeckte. Er erkannte ferner, sagt die Notiz, dass, bei der Rotation einer Metallscheibe unter dem Einfluss eines Magneten, in Richtung der Radien dieser Scheibe elektrische Ströme in solcher Menge entstehen, dass diese Scheibe zu einer

neuen Elektrisirmaschine werde. Es ist uns gänzlich unbekannt, wie Hr. Faraday diese Thatsache aufgefunden hat, und wir begreifen nicht, wie ein solches Resultat hat so lange allgemein unbekannt, und so zu sagen in den Händen des Entdeckers vergessen bleiben können. Uebrigens hat die Sache für uns etwas Problematisches, und ehe wir weiter gehen, wollen wir den Versuch anführen, den wir über diesen Gegenstand anstellten.

Gesetzt man habe eine Kupferscheibe in Rotation gebracht, und mit dem Galvanometer zwei lange Kupferdrähte verbunden. Man fasse nun die beiden andern Enden dieser Drähte mit den Händen an, und setze sie auf einem und demselben Radius, das eine nahe am Mittelpunkt und das andere mehr nach dem Umfang hin, mit der Kupferscheibe in Berührung. Beim Umlaufen der Scheibe werden nun die Spitzen der gegen sie gedrückten Drähte gerieben und folglich erwärmt, aber ungleich, der nahe am Umfang nämlich stärker, und der beim Mittelpunkt schwächer. Dieser Temperaturunterschied reicht hin in dem Galvanometer einen elektrischen Strom zu erregen, der die Magnetnadel ablenkt, und sie, nach einigen Oscillationen, in einer gewissen Ablenkung erhält. Nähert man nun, nachdem die Nadel zur Ruhe gekommen, der Scheibe einen Huseisen-Magnet, so dass er sie umspannt, ohne ihre Bewegung zu hindern, so sieht man augenblicklich die Ablenkung der Nadel sich vergrößern oder verringern, je nachdem die Pole in diesem oder jenem Sinne wirken. Diese Erscheinung ist ein sicherer Beweis, dass in der Scheibe elektrische Ströme durch die Gegenwart des Magneten erregt worden sind.

Indess dürfen wir daraus, dass die mit dem Galvanometer verbundenen Leitdrähte in einem und demselben Radius der Scheibe endigen, auch schließen, dass
diess genau die Richtung war, in der die Ströme durch
den Magnetismus efregt wurden? Aus den oben angeführten Gründen glauben wir es nicht, und wenn man

auch mit Hrn. Faraday diese Art von Irradiation elektrischer Ströme annehmen wollte, so bliebe doch für uns noch ein sehr großer Unterschied zwischen dieser Erregungsart der Elektricität und der in unseren gewöhnlichen Elektrisirmaschinen. Es ist ein großer Sprung von einem so vortresslichen Leiter, wie die Metallscheibe des Hrn. Arago, zu einem so sehr schlechten Leiter, wie die Glasscheibe unserer Elektrisirmaschinen. **Uebrigens** verringern diese Betrachtungen um nichts das Verdienst der Entdeckung des Hrn, Faraday. Sie ist eine der schönsten unserer Zeit, sowohl an sich betrachtet, als wegen der großen Lücke, welche durch sie ausgefüllt wird, als auch wegen des Lichtes, welches sie über verschiedene Theorien, und besonders über die des Rotationsmagnetismus verbreitet.

Wir wünschen, dass diese ersten Untersuchungen dem lebhaften Interesse entsprechen, das wir an diesem neuen Zweige der Elektro-Dynamik genommen haben, und wir bedauern nur diese Laufbahn eingeschlagen zu haben, ehe wir alle Schritte des berühmten Physikers kannten, der sie eröffnet hat.

Im Museo zu Florenz, 31. Jan. 1832.

V. Ueber den Magneto-Elektrismus im Gegensatze des Elektro-Magnetismus;
con G. F. Pohl.

eber die große Wichtigkeit der Faraday'schen Entdeckung noch erst Worte zu verlieren, würde ein überflüssiges Geschäft seyn; es gilt von ihr dasselbe, was Erman in Bezug auf die Oersted'sche Entdeckung sagte: entweder diese Sache oder keine in der Welt spricht für sich selbst. Das Befremden hingegen, wel-

ches diese Faraday'sche Entdeckung, als ware sie etwas ganz Unerwartetes und Unerhörtes, an mehreren Orten unter den Physikern hervorgebracht hat, kann ich nicht theilen. Nichts ist nach dem bisherigen Standpunkte unserer Kenntnis des Elektro-Magnetismus weniger aus der Ordnung, als dieses Faraday'sche Factum, und nichts war nach dem Gange aller uns in diesem Gebiete gewordenen Andeutungen mehr zu erwarten, als eben dieses, dass, so wie wir durch Elektricität Magnetismus, so auch umgekehrt durch Magnetismus Elektricität ent-Ich glaube selbst der Sache die stehen lassen können. Bemerkung schuldig zu seyn, dass ich bereits in einem früheren Aufsatze, der unter der Ueberschrift: »Beiträge zur näheren Kenntniss des Elektro-Magnetismus, « im Jahre 1822 in der Isis abgedruckt worden ist, nicht nur die Idee des Erfolgs im Allgemeinen, sondern selbst das bestimmte Experiment, durch welches derselbe mittelst einer an dem Magnet angebrachten Drahtspirale zu realisiren sey, angegeben habe. Der Aufsatz enthält mehreres, was ich in Folge späterer Untersuchungen und fortgeschrittener Ansichten jetzt nicht mehr billigen kaun; aber jener wohl begründete Versuch ist durch mancherlei Intervenienzen, und, wie es in solchen Fällen zu geschehen pflegt, ohne dass über das Warum eigentliche Rechenschaft zu geben ist, so viele Jahre hindurch unversucht geblieben, bis dasjenige, dem ich bereits damals ganz nahe war, jetzt das Eigenthum eines Anderen geworden. Nichts destoweniger, oder vielmehr gerade in einem um so höheren Grade habe ich aber, nachdem mir durch Hörensagen nur die Constatirung des Grundphänomens bekannt geworden war (und ich habe bis jetzt selbst nur den Hauptinhalt der zu uns gekommenen Abhandlung von Nobili über denselben Gegenstand durch gelegentliche müudliche Ueberlieferungen kennen gelernt), der Sache meine ganze Aufmerksamkeit zugewandt. Ich zögere deshalb nicht, zumal da besondere

- Veranlassungen mich für eine Zeitlang die fernere Untersuchung gänzlich abzubrechen nötbigen, unterdessen wenigstens die wesentlichsten experimentalen Data, welche sich mir in den wenigen Stunden meiner bisherigen Beschäftigungen mit dieser neuen Klasse von Erscheinungen dargeboten haben, hier mitzutheilen; da sie, wenn auch spätere Berichte von anderen Physikern gleiche Resultate bringen möchten, jedenfalls für die richtige Auffassung des Factischen von vorn herein so charakteristisch sind, dass sie schon jetzt zur Kenntnis des Publicums zu gelangen nicht unwerth befunden werden möchten.

Ich erlaube mir vorher nur noch eine Bemerknng in Bezug auf den in der Ueberschrift gebrauchten Ausdruck: Magneto-Elektrismus. Ich habe ihn nicht sowohl wie eine neu einzuführende Terminologie, sondern vielmehr nur als Zeichen einer wesentlichen zwischen Elektricität und Maguetismus fortwährend zu machenden Unterscheidung gewählt, und als Erinnerung gegen voreilige hypothetische Identificirungsversuche, an denen es, wie sehr zu befürchten ist, jetzt vielleicht noch weniger als bisher in der physikalischen Welt sehlen möchte. Wenn wir den Magnetismus, der in Folge einer vorausgegangenen elektrischen Erregung entsteht, Elektro-Magnetismus nennen, so werden wir davon die in Folge einer vorher gegebenen magnetischen Erregung entstehende elektrische Reaction wohl nicht unpassend durch das Wort: Magneto-Elektrismus, unterscheiden. In beiden Fällen kann man bloss die erfahrungsmässige Auseinanderfolge und die unbestreitbare Wechselwirkung beider Erregungen, der elektrischen und magnetischen, auf diese Weise bezeichnen, ohne die ihnen gebührende Sonderung damit zu verwischen. Wenn man aber mit dem Ausdrucke Elektro-Magnetismus den Begriff verbinden will, dass der Magnetismus nicht sowohl als eigenthümliche Species von Thätigkeit, sondern nur als strömende Elek-

tricität vorhanden sey, so würde dieser Vorstellung gegenüber nun, nachdem wir auch magneto-elektrische Wirkungen factisch kennen gelernt haben, eben so eine Theorie im umgekehrten Sinne geltend gemacht, und mit scheinbar gleicher Consequenz durchgeführt werden können, vermöge welcher die eigentliche Elektricität, mirabile dictu, als solche geläugnet, und alle elektrische Erregung nur als Bewegung des Magnetismus, als ein sich schließender oder sich össnender Kreis des letzteren gesetzt und damit identificirt würde. Beide Ansichten können zuvörderst nicht zugleich neben einander bestehen; für welche von beiden man sich aber auch entscheiden möchte, immer würde sie durch die andere mit gleichem Rechte ihr gegenübertretende negirt werden, das heisst: keine von beiden Vorstellungen kann eigentlich gelten, beide sind gleich relative Seitenansichten, und die Wahrheit liegt hier wie überall allein in der richtigen Mitte. Die Einheit der Elektricität und des Magnetismus ist keine Einerleiheit derselben, sondern ein Drittes von beiden Verschiedenes, in welchem sie erst Bedeutung, Haltung und Verständniss finden, nämlich der Chemismus, dessen Polaräusserungen sie bilden: die Elektricität als Tendenz zum synthetischen, der Magnetismus als Tendenz zum analytischen chemischen Effect; jene als das Streben fortschreitender Umgestaltung durch Einigung des getrennten, dieser als das Streben eines unbeweglichen Beharrens in der Sonderung. Beide Richtungen sordern und bedingen sich wechselsweise, sie rufen sich als diese bestimmten, factischen zum lebendigen Verhalten der Materie gehörigen Thätigkeitsäusserungen gegenseitig, wie immer als nothwendige, polare Reaction der anderen eben so im ausgedehnteren Kreise der chemischen Wirkungen hervor, wie in der engeren Sphäre der Elektricität an sich dem +E das -E, oder wie im Magnetismus insbesondere dem + M das - M jeder Zeit gegenübertritt und gegenübertreten muss. Durch die An-

erkennung dieses einfachen, naturgemäßen Gesetzes ist eine Grundlage des Verständnisses der Erscheinungen gegeben, die alle außer den sich hervordrängenden hypothetischen Betrachtungsweisen entbehrlich macht, und auf welcher die weitere Untersuchung sodann nur in der Absicht und in dem alleinigen Bedürfniss einer rein erfahrungsmässigen Ermittelung der Formen und Bedingungen, unter welchen dieses Grundgesetz sich manifestirt, in guter und sicherer Orientirung fortschreitet. - Ich gehe demnächst an die Darstellung der Eigenthümlichkeiten des Phänomens, wie sie sich mir in meinen experimentalen Untersuchungen darüber als gesetzlich und constant ergeben haben.

I. Das wesentliche der Erscheinung also, welches ein für allemal allen folgenden Angaben zum Grunde liegt, besteht zuvörderst darin, dass a) wenn ein magnetischer Kreis geschlossen wird, indem z. B. an ein magnetisches Huseisen der Anker angesetzt wird, oder auf welche Weise es sonst geschehen möge, jederzeit im Momente der Schließung eine elektrische Impulsion rings um alle Theile im Umfange des sich schließenden Kreises herum entsteht, in kreisförmigen Richtungen, deren Ebenen auf der Ehene des magnetischen Kreises senkrecht sind, so dass der letztere und jeder Kreis der elektrischen Impulsionen wie zwei ringförmige Glieder einer Kette in einander greifen, gerade so wie um einen geschlossenen elektrischen Kreis solche elektro-magnetische Polarkreise entstehen. So wie alsdann in den letzteren die beiden magnetischen Polareffecte nach entgegengesetzten Richtungen als + M und - M sich erstrecken, eben so sind nun auch in den magneto-elektrischen Polarkreisen die Effecte der +E und -E nach entgegengesetzten Richtungen hin ausgesprochen. b) Wenn der geschlossen gewesene magnetische Kreis geöffnet wird, z. B. durch Abziehen des Ankers vom Huseisen, so entstehen, eben so wie in a die elektrischen Polarimpulsionen, bei

denen nun aber +E und -E die entgegengesetzten Richtungen von denjenigen unter a haben. Dabei ist besonders zu bemerken, dass die Impulsionen in a wie in b nur momentan sind, so wie die magnetische Reaction einer plötzlich entladenen elektrischen Verstärkungsslasche; der dauernd in Schließung begriffene magnetische Kreis zeigt keine elektrische Reaction, nur im Momente der Schließung oder Oeffnung findet sie statt.

II. Das einfachste Mittel, die obigen Wirkungen zu constatiren, besteht darin, dass man den Magnet oder den Anker desselben mit einem schraubenförmig gewundenen und mit Seide umsponnenen Drahte aus Kupfer oder irgend einem anderen Metall umgiebt. Es theilt sich alsdann dem Drahte die durch die Zahl der Windungen verstärkte Impulsion mit, und wird an ihm auf folgende Art wahrgenommen. Ein Elektrometer an eins der beiden freien Enden der Drahtwindungen gebracht, hat bis jetzt die Erregung noch nicht gezeigt, und es fragt sich, ob diess überall je gelingen werde, da diese Art elektrischer Erregung leicht dieselbe seyn kann, wie diejenige der Platte einer galvanischen Ladungskette, die einen Mittelzustand bildet, der nicht mehr durch das Elektrometer, aber auch noch nicht durch ein chemisches Reagenz, sondern allein durch die Wirkungen im geschlossenen Kreise der Kette versichtbart wird. So ist auch bier der Effect bis jetzt nur sichtbar gewesen an den Wirkungen des geschlossenen Kreises, welcher dadurch gebildet wird, dass man vor der Schliessung oder Oeffnung des magnetischen Kreises bereits die freien Enden der Drahtspirale durch einen Multiplicator, der um eine Magnetnadel geführt ist, verbindet. Damit wird dieser geschlossene Kreis für sich wieder ein Elektro-Magnet, und zeigt seine Wirkung durch die Ablenkung der Magnetnadel. Diese letztere muss eine empfindliche Doppelnadel seyn, wenu die Ablenkung größere Elongationen, bei Anwendung mälsig starker Magnete von 5 bis

15 Pfunden Tragkraft, betragen sollen. Aus der Ablenkungsrichtung der Nadel läst sich mit Rücksicht auf die Windungsrichtungen des Multiplicators und der Spirale auf die Richtungen der elektrischen Impulsionen im Verhältnis zu der Lage der Pole des Magneten, von welchem die Wirkung ausgeht, zurück schließen. Ich will darüber für dieses Mal, aus Besorgnis zu weitläusig zu werden, noch nichts sagen; nur soviel sey zu bemerken verstattet, dass die näheren Bestimmungen über diesen Punkt der Phänomenologie ein höchst beachtenswerthes, interessantes Detail bilden, sich aber in einem einfachen, durchaus constanten und überall mit der vollkommensten Consequenz eintretenden Gesetze concentriren.

Gleich bei den ersten Ergebnissen meiner experimentalen Untersuchungen machte ich die Bemerkung, dass schon eine partielle Schliefsung an einem Pole während einer blossen Annäherung des Ankers an den andern Pol, ja dass selbst eine blosse Annäherung des Ankers an beide . Pole ohne Berührung, und bei Zwischenlegen von Pappe oder dergleichen zwischen Magnet und Anker, die Nadel in die normale Ablenkung, wenn gleich schwächer, versetze, und so auch umgekehrt beim Zurückziehen des bloß genäherten Ankers. Da auf diese Weise elektrische Reactionen des Magnets schon bei unvollkommener Schliessung des magnetischen Kreises bestätigt wurden, so schloss ich, dass bei den bekannten Arago'schen Phänomenen, die den unpassenden Namen des Rotationsmagnetismus führen, elektrische Reactionen wesentlich mit im Spiel seyn möchten, und es war mir erfreulich, nachher bei mündlichen Mittheilungen mit Physikern, welche das Nobili'sche Memoire im italianischen Original gelesen hatten, zu vernehmen, dass ich diese Ansicht mit Hrn. Nobili, der auf die nämliche Combination verfallen war, theilte. Meine beschränkte Zeit hat mir indess nicht verstattet, Versuche in dieser Beziehung anzustellen. Ich habe zugleich gehört, dass in der Nobili'schen.

Schrift auch von bewirkten Reactionen mittelst des Magnets auf Froschpräparate die Rede sey, die ich ebenfalls aus Mangel an Zeit, um so mehr als sie neben der Einwirkung auf die Magnetnadel nicht im Mindesten zu bezweifeln sind, unwiederholt gelassen habe. Eine dritte Art der Versichtbarung der magneto-elektrischen Reactionen, die ich dagegen eben so wie Nobili zu Stande gebracht habe, besteht endlich in der Hervorbringung eines wirklichen elektrischen Funkens, den man erhält, wenn man an irgend einer Stelle des geschlossenen Kreises der Spirale. eine Lücke anbringt, diese mit Quecksilber ausfüllt, und sodann, wenn der magnetische Kreis geschlossen oder geössnet wird, unmittelbar darauf aber sast gleichzeitig damit das eine von den in das Quecksilber tauchenden Enden des Drahtes plötzlich heraushebt. Verfehlt man den rechten Zeitpunkt nicht, so sieht man bei Anwendung eines Magnets von etwa 15 bis 20 Pfunden Tragkraft, wie ich mich eines solchen bediente, einen schönen, blitzenden und zugleich durch sein Knistern dem Gehör vernehmbaren Funken, ganz so wie bei der Schliessung einer etwas großplattigen, einfachen galvanischen Kette. Ich will nun die eigenthümliche Abänderung dieser Versuche angeben, die von mir vorgenommen worden, und unter welcher ich auf eine merkwürdige und für mehrere Kenner und Freunde der Physik, die dabei Augenzeugen waren, überraschende Weise, sowohl diesen magneto-elektrischen Funken, als die Ablenkung der Magnetnadel bewerkstelligt habe.

III. Ich fand bald, dass die den Anker des Magnets umgebende Spirale gar nicht unmittelbar der Obersfläche desselben anliegen dürfe; ich wickelte sie um ein Papierrohr, und trennte dieses noch durch eine dazwischen geschobene Glasröhre von dem Metall, ohne die Wirkung wirklich geschwächt zu sehen. Endlich benutzte ich, als das letzte mir zu Gebot stehende Steigerungsmittel dieser Trennung, eine beinahe 10 Zoll weite kupferne

Spirale, die ursprünglich zu elektro-magnetischen Wirkungen bestimmt ist, und brachte damit alle bisher genannten Erfolge auf das Vollkommenste zu Stande. Die näheren Umstände in Betreff der Zusammenstellung und Wirkung dieses Apparats in der eben genannten Beziehung sind die folgenden.

Die Spirale besteht aus einem Streifen Kupferblech von 1 Zoll Breite und 36 Fuss Länge, der mit zwischenliegenden Papierstreisen vierzehn Windungen und so einen Reifen von beinahe 10 Zoll Durchmesser bildet. Dieser wurde in horizontaler Lage durch drei kleine hölzerne Untersätze auf der Tischplatte liegend getragen. Von den mit Quecksilbernäpfen versehenen Enden der Spirale liefen zwei eintauchende Kupferdrähte bis an die in einer Entfernung von etwa 2½ Fuss davon stehende Boussole mit einem Multiplicator und einer Doppelnadel, von der Einrichtung, wie ich sie in meiner neuesten Schrift über den Elektro-Magnetismus beschrieben habe. Endlich brachte ich das magnetische Huseisen in eine solche Lage, dass es, in einer Verticalebene stehend, mit den Endpunkten seiner Schenkel in der Perpendiculäraxe des Kupferreifens über und unter dem Centrum desselben sich befand. Der gekrümmte Theil des Huseisens lag dabei ausserhalb der Peripherie des Spiralreisen, da die Länge vom Anker bis zum Scheitel der Krümmung 8 Zoll, und der Radius der Spirale nur 5 Zoll groß ist. diese Weise war also die Spirale von dem schliessenden Anker rings berum 5 Zoll entfernt, und ganz frei von irgend einer directen und wesentlichen Verbindung mit demselben. Wurde nun einer von den Drähten herausgehoben, und so der durch die elektrische Reaction zu bildende Wirkungskreis unterbrochen, so konnte das Anlegen und Abziehen des Ankers ohne einigen Einfluss auf die Nadel geschehen; sobald aber der Leitungskreis vollkommen geschlossen war, wurde die Nadel bei jedesmaliger Schließung 'des magnetischen Kreises um 70° abgelenkt, und eben so geschah die Ablenkung in entgegengesetzter Richtung bei der Oessnung des Kreises.
Zugleich hatte man es in seiner Gewalt, die Ablenkungsrichtung der Nadel vermöge eines in den Leitungskreis
aufgenommenen Gyrotropen, nach meiner Einrichtung,
zu bestimmen, ohne an den ganzen Apparat irgend eine
Aenderung, als nur das jedesmalige Umlegen des Gyrotropenbiegels, eintreten zu lassen.

Den magneto-elektrischen Funken sah ich auf die oben angegebene Weise an diesem Apparate in solcher Lebhaftigkeit, dass in der Dunkelheit die nächsten Umgebungen davon mit einem grünlichen Lichte auf einen Moment völlig erhellt wurden.

Substituirte ich, ohne sonst etwas zu ändern, statt der Spirale nur einen einfachen Streifen von Kupferblech, der zum Kreise von 10 Zoll Diameter gebogen an seinen nahe zusammenstoßenden, aber nicht in Berührung gebrachten, Enden mit dem zur Boussole führenden Leitungsdrahte, wie bisher die Spirale, verbunden wurde, so war die Ablenkung der Nadel nur so gering, daß sie der Wahrnehmung beinahe entging. Ein Beweis, daß die Wirkung nicht bloß durch schraubenförmige, neben einander liegende, sondern auch durch die hinter einander liegenden Wirkungen der Spirale bedeutend verstärkt wird.

Ich combinirte nun, nachdem die kreisförmige Spirale wieder an ihren ersten Ort gelegt war, mit ihr noch einen zweiten, sonst ganz ähnlichen, nur in Gestalt eines Rechteckes früher gleichfalls zum Behuf elektro-magnetischer Versuche verfertigten Multiplicator, indem ich denselben ebenfalls in horizontaler Lage auf höheren Stativen in einiger Entfernung über dem kreisförmigen Multiplicator ruhen ließ, so jedoch, daß er sich eben so wie dieser noch zwischen den Schenkeln des Huseisens befand, und seine Mitte, gleich jenen, in die Gegend des Ankers siel. Das eine Extrem des unteren Multiplica-

tors wurde nun wie bisher mit der Boussole, das andere hingegen wurde mit demjenigen Extrem des aberen Multiplicators verbunden, von dem aus die Windungen-in gleicher Richtung mit den unteren bis zum letzten Extrem fortgingen, welches gleichfalls durch den langen Leitungsdraht mit dem anderen Pol der Boussole in Zusammenhang gebracht wurde. Unter diesen Umständen wurde hei dem Schließen oder Oeffnen des magnetischen Kreises die Nadel so stark angetrieben, dass sie einen Wurde aber die Verbindung ganzen Umlauf machte. des oberen Multiplicators mit dem unteren und der Boussole in entgegengesetztem Sinne hergestellt, so wirkten, wie vorauszusehen war, beide einander entgegen, und die Magnetnadel blieb bei der Schließung und Oeffnung des magnetischen Kreises ohne Ablenkung.

Es leidet keinen Zweisel, dass man diese magnetoelektrischen Reactionen noch in viel größeren Entsernungen von dem wirkenden Magneten, als es in diesen Versuchen geschehen ist, wird versichtbaren können; nur
muß dann auch das Huseisen, oder überhaupt der Kreis
der ursprünglichen magnetischen Thätigkeit so groß seyn,
daß die hintere Seite desselben, so wie in den obigen
Versuchen, außerhalb der Spirale liegt, weil im entgegengesetzten Falle diese hintere Seite auf die ihr zunächst
liegenden inneren Theile der Spirale, nach den oben berührten Gesetzen der Impulsionsrichtungen, störend und
schwächend einwirken würde.

Diess wird zugleich durch die folgende Abänderung des Versuchs, die ich vornahm und hier noch anzusühren für nöthig erachte, von einer anderen Seite anschaulich. Ich zog das Huseisen so weit zurück, dass die Schluspunkte ganz außerhalb der Spirale zu liegen kamen, und der Anker bei der Schließung oder Oessnung zunächst nur auf die Außenseite der Spirale in geringer Entsernung von derselben einwirkte. Jetzt war die Ablenkung der Nadel begreislich, nicht nur die entgegenge-

setzte von derjenigen, die unter sonst gleichen Bedingungen, bei der Schließung oder Oeffnung im Centrum der Spirale, stattsand, sondern sie war auch so sehr geschwächt, daß sie nur wenige Grade betrug, weil die Impulsion unter diesen Umständen einmal nur auf einen kleineren Theil der Außensläche beschränkt bleibt, und weil sie zweitens auf den übrigen Theil der Innenseite der Spirale in entgegengesetzter Richtung geschieht, und dadurch die ohnedieß schwächere Wirkung noch viel mehr verringert.

Endlich machte ich es mir noch zur Aufgabe, zu untersuchen, ob auch der Elektro-Magnetismus in einem in hinlänglicher Nähe befindlichen metallischen Leitungskreise ähnliche elektrische Reactionen, wie der gemeine Magnetismus, hervorrufe. Ich erwartete diess zwar, überzeugte mich aber zugleich im Voraus davon, dass jedenfalls die Wirkung verhältnissmässig nur schwach ausfallen müsse, weil dabei überall jeder einzelne wirkende elektro-magnetische Kreis, indem er nicht durch den longitudinalen Schliessungsdraht, sondern durch einen Querschnitt der Peripherie des letzteren gebildet wird, nicht anders, als entweder ganz innerhalb, oder, wie im eben vorhergehenden Versuche das Huseisen, ganz außerhalb des Kreises seiner elektrischen Reaction liegen muß. Und so fand ich auch meine Ansicht über den Gegenstand durch das Experiment bestätigt. Ich gebrauchte dazu denselben Apparat, dessén ich mich zu den obigen Versu-Nur statt des Huseisens liess ich chen bedient hatte. eine kleinere Spirale von 4 Zoll Durchmesser aus einem ebenfalls etwa vierzehn Windungen bildenden Kupferstreifen auf die Spirale von 10 Zoll Diameter wirken. Ich legte die kleinere in gleicher Höhe mit der größeren concentrisch in diese letztere hinein, und verband die ebenfalls mit Quecksilber versehenen Enden der kleineren Spirale mit den Polen einer einfachen galvanischen Kette meines Siderophors. Wurde der Leitungskreis der äußeren Spirale unterbrochen, so erfolgte beim Schliesen oder Oeffnen der galvanischen Kette keine Reaction auf die Nadel, bei hergestellter Integrität desselben aber wich die Nadel jedesmal im Moment der Schließung der galvanischen Kette um 5° bis 6° nach der gesetzlichen Richtung, und eben so auch, nachdem sie während der Schließung auf den Indifferenzstand zurückgekommen war, bei der Oeffnung in entgegengesetzter Richtung ab. Mehrere von mir noch vorgenommene Abänderungen dieses Versuchs übergehe ich mit Stillschweigen, da schon das eben mitgetheilte Ergebniß hinlänglich seyn wird, die Entscheidung der Hauptfrage außer Zweifel zu setzen, und ein weit ausgeführtes Detail der Untersuchung eine eigene Abhandlung, die ich in der Folge vielleicht noch besonders liefere, erfordert.

Berlin, den 16. April 1832.

Nachtrag des Verfassers zum vorstehenden Aufsatze.

Eine Abänderung der Bedingungen in der Darstellung der magneto-elektrischen Erscheinungen, welche sich vornehmlich an dem oben in III beschriebenen Apparate mit den beiden combinirten Spiralen ergab, bald nachdem der vorstehende Bericht bereits zum Abdrucke abgeschickt war, ist an sich und im Zusammenhange des Ganzen von solcher Bedeutung, das ich mich dadurch auf das Entschiedenste noch zu dieser nachträglichen Mittheilung veranlast sehe. Im Vorhergehenden ist nämlich die Entstehungsbedingung der Phänomene darin gesetzt, das ein geöffneter magnetischer Kreis geschlossen, oder ein geschlossener geöffnet werde. Das aber insbesondere auch bei unvollkommener Schliesung, wie unter II bewirkt worden, die elektrische Reaction eintrete, war ein Wink, die Sache noch unter einem allgemeineren

Gesichtspunkte aufzufassen. Bei der unvollkommenen Schließung, wenn z. B. ein unmagnetischer Stab von weichem Eisen an den einen Pol eines Huseisens angelegt wird, rückt offenbar die gleichartige Erregung dieses Pols in dem Stabe von dem angelegten Ende bis zu dem andern noch freien Ende fort. Es war daher ein angemessener Gedanke, der gesprächsweise im Beiseyn von Freunden veranlasst wurde, ob nicht schon die blosse Bewegung eines magnetischen Pols die elektrische Reaction hervorrufen möchte. Mein Apparat mit den 10 Zoll weiten Spiralen war zur nächsten Entscheidung dieser Frage besonders geeignet. Wir bewegten einen geradlinigen perpendicular gehaltenen Magnetstab etwa mit einer Geschwindigkeit von zwei Fuss in der Secunde durch die Verticalaxe der beiden horizontal liegenden Spiralen von oben nach unten binab, und sahen sogleich die Frage durch eine eintretende unzweideutige Ablenkung der Magnetnadel von etwa 10° bejahend entscheiden. Der ruhende Stab in seiner Stellung, nachdem er die Tischplatte berührt hatte, festgehalten, afficirte die Nadel, welche nach einigen Schwingungen unterdessen auf den normalen Stand zurückgekommen war, nicht im Mindesten. Als-aber darauf der Stab in derselben Lage von unten nach oben herauf bewegt wurde, trat eine eben so unzweideutige Ablenkung der Nadel in entgegengesetzter Richtung ein. Wir überzeugten uns darauf vollends, dass diese Wirkungen in dem gedachten causalen Zusammenhange stan-Denn als der um die Nadel sich herumziehende magneto-elektrische Kreis an einer Stelle der metallischen Leitung unterbrochen wurde, blieb die Nadel, in Folge ihrer hinlänglichen Entfernung von einer directen Einwirkung des Stabes, bei gleichem mehrmaligen Hinab- und Herausbewegen des letzteren völlig in Ruhe. Als aber der Kreis wieder geschlossen wurde, hatten wir es vollkommen in unserer Gewalt, die Ablenkungsrichtung der Nadel zu bestimmen, die nach der einen oder anderen

Seite hin erfolgte, je nachdem der eine oder der andere Pol des Stabes bei der Bewegung voranging, und je nachdem diese Bewegung hinab- oder hinaufwärts stattfand.

Es ist also nicht bloss die Schließung oder Oeffnung eines magnetischen Kreises, sondern überhaupt das
Fortrücken der magnetischen Erregung, und schon die
blosse Bewegung eines Magneten durch die freie Lust an
einer Metallsläche vorüber (und zwar bei unseren Versuchen in einer fünfzolligen Entsernung), wodurch während der Bewegung in diesem Metalle die elektrischen
Transversalimpulsionen hervorgerusen werden.

Zugleich ist hiemit, was zuvor noch vermuthungsweise ausgesprochen worden, das nämlich die uneigentlich sogenannten Erscheinungen des Rotationsmagnetismus von dieser magneto-elektrischen Reaction abhängig sind, zu entschiedener Gewissheit gebracht.

Ich habe nachher diese durch blosse Bewegung eines Magneten bewirkte elektrische Reaction in folgender einfachen Weise dargestellt. Ein 4½ Zoll langes, ½ Zoll weites cylindrisches Rohr von Pappe, mit etwa 180 Windungen besponnenen Kupferdrahtes umgeben, dient zu dem Versuche. Werden die beiden 2 Fuss langen freien Enden der Drahtspirale mit den Enden des Multiplicators am Galvanometer verbunden, so weicht die Nadel, wenn ein kleiner Magnetstab mit mässiger Geschwindigkeit in das Rohr bis auf eine bestimmte Tiefe hineingeschoben wird, je nach der Richtung und Wahl des vorangehenden Pols, nach der einen oder anderen Seite hinab. Wird der Magnetstab ganz durch das Rohr hindurch gezogen, so bewirkt der nachfolgende zweite Pol des Stabes mit seinem Fortgange eine der anfänglichen entgegengesetzte Ablenkung der Nadel. Ist die Bewegung schnell, wie z. B. wenn man den Stab durch das senkrecht gehaltene Rohr hindurchfallen lässt, so heben sich beide entgegengesetzte Antriebe beinahe auf.

Es ist zu erwarten, wie weit auswärtige Physiker

nach dem Vorsprunge an Zeit, der ihnen in der Kenntniss des Phänomens zu Statten kommt, dasselbe versolgt
haben *); denn nach den uns schon jetzt gewordenen
Resultaten scheint es, dass der Schritt bis dahin, wo wir
unter passlichen Vorrichtungen durch die blosse rotirende
Bewegung eines Magnetpols successive elektrische Entladungen, oder selbst chemische Zersetzungen hervorzubringen vermögen, weder groß noch schwierig mehr seyn
kann, falls es überhaupt nur möglich ist, den magnetoelektrischen Kreis mit Unterbrechung der metallischen
Continuität auf kleine Distanzen bloß durch die Luft
oder durch salzige Flüssigkeiten zu schließen, worüber
ich wenigstens nach meinen bisherigen Untersuchungen
in dieser Beziehung noch keine Entscheidung habe.

day's auch in Paris ein lebhastes Interesse erregt. Das mir ganz kürzlich zugekommene Decemberhest der Ann. de chim. et de phys. (1831) bringt als Beleg das zwei kleine Aussätze von Becquerel und Ampère, welche namentlich den ersten Satz in der S. 474 mitgetheilten Notiz, nämlich die Erregung eines elektrischen Stromes in einem Metalldraht, d. h. dessen VVirkung auf eine Magnetnadel, vermittelst Einwirkung des Schließdrahtes einer galvanischen Kette (statt des Magnetstabes), bestätigen. Um das Erscheinen des gegenwärtigen Hests nicht zu verzögern, mussten diese Aussätze dem nächstsolgenden vorbehalten bleiben.

VI. Ueber die Umbildung der Cyanwasserstoffsäure und der Cyanüre in Ammoniak und Ameisensäure;

con Hrn. J. Pelouze.

(Auszug aus den Ann. de chim. et de phys. T. XLVIII p. 395.)

Die Gleichheit der Zusammensetzung des ameisensauren Ammoniaks (C²O³H²+N²H⁶) und einer Lösung von Cyanwasserstoffsäure in 3 At. Wasser (C²N²H²+O³H⁶), so wie die von Kuhlmann *) beobachtete Bildung von chlorwasserstoffsaurem und schwefelsaurem Ammoniak bei Wirkung von Chlorwasserstoffsäure und Schwefelsäure auf Cyanwasserstoffsäure, gaben die Anregung zu folgenden Versuchen.

Wassersreie, nach Gay-Lussac's Vorschrift bereitete, Cyanwasserstoffsäure wurde mit etwa gleichem Volumen rauchender Chlorwasserstoffsäure vermischt. Nach 4 bis 5 Minuten gestand die Flüssigkeit, unter merklicher Wärmeentbindung, zu einer krystallinischen Masse: Diese, der Destillation unterworfen, verslüchtigte sich gänzlich, und gab dabei nach einander: Cyanwasserstoff, Ameisensäure und chlorwasserstoffsaures Ammoniak. Die Gegenwart der Ameisensäure in dem flüssigen Destillat ergab sich daraus, dass dieses, mit Quecksilberoxyd erhitzt, eine lebhaste Entwicklung von Kohlensäure veranlasste; zwar wurde das Quecksilberoxyd nicht, wie bei reiner Ameisensäure, reducirt, sondern in Chlorür verwandelt. Diess rührte aber, wie ein Gegenversuch erwies, von der Anwesenheit des Quecksilberchlorids her.

Schweselsäure wirkt ähnlich auf Cyanwasserstosssäure, nur schwieriger und langsamer. Bei Destillation des Gemisches erhält man, außer unzersetzter Cyanwas-

*) S. diese Annalen, Bd. XVI (92) S. 367.

serstoffsäure, Ameisensäure, doch muß man dasselbe zuvor mit Wasser verdünnen, auch keinen zu großen Ueberschuß von Schwefelsäure angewandt haben, weil man sonst statt der Ameisensäure nur Kohlenoxyd und Wasser bekommt.

Diese Erscheinungen erklären, weshalb bei Bereitung der Cyanwasserstoffsäure aus Quecksilbercyanid einerseits die Ausbeute an Säure, und andererseits die Beschaffenheit des Rückstands oft so ungleich ausfällt *); noch bestimmter lehren die folgenden Versuche, daß man hiebei die Chlorwasserstoffsäure nicht im Ueberschus nehmen darf.

Eine Proportion Quecksilbercyanid, behandelt mit einer Proportion schwach rauchender Chlorwasserstoffsäure, deren Stärke zuvor durch Sättigung bestimmt worden war, gab sehr nahe eine Proportion Cyanwasserstoffsäure und eine Proportion Quecksilberchlorid, und folglich weder Ameisensäure noch Ammoniaksalz. Bei Anwendung von Chlorwasserstoffsäure im Ueberschuss wurde dagegen nur sehr wenig Cyanwasserstoffsäure erhalten, aber auch Ameisensäure und chlorwasserstoffsaures Ammoniak, welches letztere sich mit dem Quecksilberchlorid zu Alembrothsalz verband.

Eben so verhielt es sich mit Cyankalium. Ward die Chlorwasserstoffsäure in Ueberschuss angewandt, bestand der Rückstand aus Chlorkalium und Salmiak; im entgegengesetzten Fall sehlte letzteres.

Die Umwandlung der Cyanwasserstoffsäure, unter Einfluss von Wasser und Säuren, in ameisensaures Ammoniak veranlasste die Aufsuchung äbnlicher Fälle, und dadurch die Aufsindung eines sehr merkwürdigen, den das Cyankalium darbietet.

Wird eine concentrirte Auflösung von Cyankalium

^{*)} Ob die bald so rasche, bald so langsame freiwillige Zersetzung der so bereiteten Cyanwasserstoffsäure von einem Gehalt an Ameisensäure herrühre, beabsichtigt der Verfasser künftig zu untersuchen.

bei Ausschluss der Lust in Sieden gebalten, so zersetzt sie sich; indem 1 Proportion Cyankalium auf 4 Prop. Wasser wirkt, entstehen 1 Prop. Ammoniak und 1 Prop. ameisensaures Kali. Diese, alleinig durch das Sieden der Flüssigkeit bewirkte Zersetzung, geschieht ansangs sehr rasch, wird aber allmälig immer langsamer, und ist erst nach oftmaliger Erneuung des verdampsten Wassers vollendet.

Völlig trocken und vor dem Zutritt der Luft geschützt, läst sich bekanntlich das Cyankalium ohne Zersetzung glühen, so stark wie man will; allein der Zusatz eines Ueberschusses von Aetzkali bewirkt auch hier, wie vorhin, Bildung von Ammoniak und ameisensaurem Kali, welches letztere, bei Verstärkung des Feuers, sich etwas vor der dunkeln Rothgluth zersetzt, und zwar so, dass es einer Proportion von dem im Aetzkali enthaltenen Wasser eine Proportion Sauerstoff raubt, und dadusch, unter Entwicklung zweier Proportionen Wasserstoffgas, in zwei Proportionen kohlensaures Kali übergeht *).

Feuchtes Cyanquecksilber giebt bei Erwärmung zwar auch etwas Ameisensäure; allein der größte Theil derselben wird durch das Quecksilberoxyd zersetzt, und es erfolgt daraus, außer der Bildung von Ammoniak und Cyansäure, Entwicklung von Kohlensäure, die man beobachtet, und Reduction des Oxyds.

Das ameisensaure Ammoniak, wiewohl es genau die Zusammensetzung von einer Lösung von Cyanwasserstoffsäure in 3 Proportionen Wasser hat, liefert mit Eisensalzen kein Berlinerblau, und besitzt auch keine giftigen Eigenschaften, wie Hr. Pelouze theils an sich erprobte, da er ein Gramm in Wasser gelöst ohne Beschwerde ein-

^{*)} Für die Berlinerblau-Fabrikanten gehen daraus die Vorschriften hervor: 1) beim Glühen der thierischen Stoffe mit Kali, letzteres nicht in Ueberschuss zu nehmen, und 2) den Rückstand nicht mit Wasser zu kochen, noch heis in Wasser zu schütten, sondern kalt auszulaugen und vor dem Abdunsten die schweselsaure Eisenlösung hinzuzusetzen.

nahm, theils durch Hrn. Kunckel, d. Sohn, an Thieren mit gleich negativem Erfolge erproben liefs *).

Das ameisensaure Ammoniak ist weiß, sehr löslich in Wasser und von frischem stechenden Geschmack. Bei 120° C. schmilzt es vollkommen, bei 140° giebt es ein wenig Ammoniak ab, und bei 180° C. zerfällt es in Cyanwasserstoffsäure und Wasser. Nimmt man diese Operation in einer langen, engen Röhre vor, die in bis 180° bis 200° C. erhitztes Quecksilber gesteckt ist, so bleiben nur Spuren von ameisensaurem Ammoniak unzersetzt. Das Product der Destillation ist eine ungemein concentrirte Cyanwasserstoffsäure, die weniger als ihr Gewicht an Wasser enthält. Diese Zersetzung kann nicht besser als mit der des salpetersauren Ammoniaks in Wasser und Stickstoffoxydul verglichen werden, und geschieht eben so leicht wie diese.

das mit Wasser verdünnte Blausäure nicht immer gistig wirke; er hält dadurch die Annahme für erlaubt, es könne dieselbe wohl in solchen Fällen in ameisensauren Ammoniak übergegangen seyn.

Zur Kupfertafel V.

Fig. 14 stellt Prof. Liebig's Apparat zum Sättigen von Flüssigkeiten mit Gasen vor.

Fig. 15 ist der Apparat zu Rectificationen.

Eine Anwendung beider Vorrichtungen auf die Darstellung des Chlorals findet sich im vorhergehenden Hefte, S. 252, beschrieben.

ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE.

JAHRGANG 1832, VIERTES STÜCK.

I. Chemische Untersuchungen als Beiträge zur Physiologie der Cholera; con C. Wittstock.

Als die Cholera im vorigen Herbst bis Berlin vorgedrungen war, und mir vom Hrn. Regierungs-Medicinalrath Dr. Albers der Antrag gemacht wurde, die zur näheren Untersuchung dieser Krankheit erforderlichen chemischen Zerlegungen zu übernehmen, ergriff ich mit Begierde diese Gelegenheit, um, so viel ich vermochte, Etwas zur Lösung dieses pathologischen Räthsels beizutragen; wiewohl ich mir nicht verhehlen konnte, wie schwierig und unvollkommen eine Arbeit dieser Art seyn würde.

Die von mir unternommenen Untersuchungen betreffen: 1) das Blut von Cholerakranken und Choleraleichen; 2) die im Magen und Darmkanal von letzteren gefundenen Substanzen; 3) die durch Erbrechen und den Stuhlgang entleerten Flüssigkeiten; 4) den von Cholerakranken gelassenen Harn; 5) die Galle von Choleraleichen; 6) die von Cholerakranken ausgeathmete Luft.

Durch die Güte des vorbenannten Arztes wurde ich in den Stand gesetzt, die erforderlichen Substanzen so oft als nöthig war aus den in Berlin errichteten Cholerahospitälern zu erhalten. Es wird deshalb auch keiner weiteren Versicherung bedürfen, dass die untersuchten Flüssigkeiten sämmtlich von Kranken genommen waren, welche an ausgebildeter Cholera litten. Auch bemerke ich noch, dass ich jede einzelne Untersuchung mehrmals wiederholt habe, bevor ich das Resultat niederschrieb. Ich theile übrigens die Resultate als chemische Thatsachen mit, ohne mir eine physiologische oder pathologische Deutung derselben zu erlauben.

Chemische Untersuchung des kranken Bluts.

Ich gebe hier zunächst die Untersuchung des Bluts von einem jungen Manne von 27 Jahren, der an ausgebildeter Cholera litt, aber geheilt wurde, um das dabei von mir besolgte Versahren auseinanderzusetzen und die anderweitigen Resultate daran knüpsen zu können.

Diess Blut, durch Venaesection erhalten, betrug an Gewicht 5012 Gran, und glich in seiner äußeren Beschaffenheit einem gesunden Blut. Der abgesetzte Blutkuchen, wiewohl er im Innern etwas dunkler als gewöhnlich war, hatte sogar an seiner Obersläche jene scharlachrothe Färbung, die das gesunde Blut immer auszeichnet, und durch Einwirkung des Sauerstoffs der atmosphärischen Luft entsteht. Das Blut wurde zunächst in Blutkuchen und Serum geschieden. Unsere Methoden, diese Sonderung zu bewerkstelligen, sind indess alle so unvollkommen, dass die gefundenen Verhältnisse beider Stoffe nur als angenäherte betrachtet werden können. kann wohl das Serum frei von Blutroth und Faserstoff, allein niemals den Blutkuchen frei von Serum erhalten. Die Trennung von Cruor und Serum bewerkstelligte ich auf folgende Weise.

Ich ließ das Blut in ein gewöhnliches Becherglas strömen, bedeckte es sorgfältig, um jede Verdunstung und somit jede Zunahme in der Dichtigkeit des Serums zu vermeiden. Am ersten Tage schieden sich von den 5012 Gran Blut 1106 Gran Serum ab, am zweiten Tage 489 Gran, und am dritten Tage 235 Gran. So zerfiel das Blut in:

 Serum
 1830
 36,5

 Blutkuchen
 3182
 63,5.

Das abgeschiedene Serum war klar und gelblich; nur die zuletzt erhaltene Menge hatte sich von etwas aufgenommenem Blutroth rötblich gefärbt. Es reagirte deutlich alkalisch auf geröthetes Lackmuspapier, und hatte das specifische Gewicht 1,0385. Hundert Gran dieses Serums hinterließen 12,75 Gr. einer bernsteingelben, halbdurchsichtigen, und, nach dem Trocknen, hornartigen Masse.

Nach Berzelius besitzt das Serum eines gesunden Menschen ein specifisches Gewicht == 1,027 bis 1,029, und beträgt seinem Gewicht nach drei Viertel des Bluts, während das übrige Viertel aus Blutkuchen im feuchten Zustande besteht.

Serum von dem specifischen Gewicht 1027 bis 1029 hinterlässt nach völligem Eintrocknen 9,5 sester Substanz, während das Serum unserer Cholerakranken, welches ein specifisches Gewicht == 1,0385 hatte, 12,75 trokkene Masse gab. Diess zeigt einen Wasserverlust von 25,5 Procent an, vorausgesetzt, die Bestandtheile des Bluts verbinden sich ohne Volumensänderung. Beträgt der Serum-Gehalt des gesunden Bluts 75 Procent, wie Berzelius angiebt, so würde unser Cholerakranker an seinem Blute 19 Procent, oder an seiner ganzen Blutmasse, wenn man sie auf 30 Psund anschlägt, 5,7 Psund Wasser verloren haben.

Aus dem spec. Gewicht 1,0385 würde sich dagegen für das Serum ein Wasserverlust von 29,1 Proc. und ein Gehalt an sester Masse von 13,4 Proc. ergeben, was bewiese, dass das Serum ausser dem Wasser auch etwa 0,7 Proc. sester Bestandtheile verloren hatte.

Das Cholerablut giebt niemals seinen ganzen Serumgehalt beim Coaguliren ab, wie man diess bald an der bemerkt. Auf der Höhe der Krankheit sieht man sogar das abgelassene Blut kaum mehr coaguliren. Wahrscheinlich sondert sich also das Serum desto schwieriger vom Blutkuchen, je dichter es durch Absetzung seiner wäßrigen Bestandtheile bereits geworden ist. Aus diesem Grunde werden sich auch niemals die Verhältnisse vom Serum und Cruor des Cholerabluts so genau ermitteln lassen, daß man daraus den Verlust an wäßrigen Bestandtheilen mit Sicherheit herleiten könnte. Ich habe versucht, diesen Verlust dadurch kennen zu lernen, daß ich eine gegebene Menge des eben gelassenen Bluts eintrocknete. Das Blut von unserem Kranken hinterließs 26,5 Procent ganz trockner Masse.

Nach Dumas und Prevost enthält das gesunde Blut 21,61 fester Bestandtheile und 78,39 Wasser. Wenn nun 21,61 fester Bestandtheile 100 Theilen Blut entsprechen, so werden die 26,5 Th. voraussetzen 122,6 Th. Blut, und diese 122,6 hätten 22,6 Th. an Wasser verloren, was auf Hundert 18,5 Procent ausmacht, und auf die gesammte Blutmasse eines Menschen (30 Pfund nämlich) 5,55 Pfund Wasser. Man sieht, wie nahe der durch Erfahrung aufgefundene Feuchtigkeitsverlust des Cholerabluts mit jenem zusammentrifft, der sich aus dem Serum ergiebt, wenn man dessen Menge, mit Berzelius, auf 75 Procent des Bluts annimmt.

Die Vermuthung, dass der Blutkuchen des Cholerabluts noch sehr viel Serum enthalte, machte den Versuch nothwendig, die relative Menge des Faserstoffs im Blutkuchen sowohl des gesunden wie des kranken Blutes zu bestimmen. Gewogene Mengen beider wurden daher gleich lange mit Wasser ausgewaschen, und dann getrocknet. So wurden aus dem Blutkuchen unseres Cholerakranken 6 Procent, aus dem mehrerer gesunden Menschen aber durchschnittlich 13 Proc. Faserstoff erhalten. Die oben angegebene Menge von 63,5 Proc. Blutkuchen

muste hiernach über die Hälste Serum enthalten. Es verdient noch bemerkt zu werden, dass der Faserstoss aus dem Cholerablut niemals durch das Waschen so weiss wird, wie der des gesunden Bluts, dass er auch viel weniger dicht ist und sich weit schwieriger vom Farbstoss trennt.

Prüfung des Blutkuchens auf Kohlensäure oder irgend eine andere freie Säure.

Der Apparat hiezu bestand aus einer kleinen Tubulat-Retorte, deren Schnabel ein verlängertes kniesörmiges
Rohr bildete, das unter einer kleinen, mit frisch bereitetem Kalkwasser gefüllten Flasche mündete. Die Retorte wurde, nachdem 4 Loth Blutkuchen hineingebracht
worden, im Dampsbade erhitzt. Das Kalkwasser trübte
sich nicht im Mindesten, und nur nach langem Erhitzen
setzte sich an der Mündung des Rohrs ein Anslug von
kohlensaurem Kalk ab, der sicherlich aber bloss durch
den Kohlensäuregehalt der im Apparat enthaltenen atmosphärischen Lust entstanden war.

Eine gleiche Menge Blutkuchen wurde in demselben Apparate und ebenfalls im Dampfbade einer gewöhnlichen Destillation unterworfen, und das Destillat von Zeit zu Zeit abgenommen. Zuerst ging ein trübes Wasser über, das die Wände des Apparats nach Art der meisten destillirten Wässer fettig machte. Es besafs den eigenthümlichen Geruch des Bluts, gemischt mit dem des gekochten Eiweisses, und setzte nach einiger Zeit Haufwerke von Flocken ab. Die ersten Destillate reagirten durchaus nicht sauer; vielmehr zeigte sich eine bestimmte alkalische Reaction, als der coagulirte Blutkuchen ziemlich trocken zu werden anfing. Als dieser hierauf mit einer gewissen Menge Wasser angerührt und nun wieder einer ferneren Destillation unterworfen wurde, ging ein stets alkalisches Destillat über, aus welchem, nachdem es mit Salzsäure vermischt und abgedampst worden war, Krystalle von salzsaurem Ammoniak anschossen.

Da Herrmann den Blutkuchen, sowohl von Gesunden wie von Cholerakranken, stets sauer reagirend gefunden hat, so könnte man vielleicht die Richtigkeit der obigen Erfahrung in Zweifel ziehen; zahlreiche Wiederholungen desselben Versuchs gaben aber stets das nämliche Resultat. Von der Wahrheit desselben kann man sich überdieß leicht überzeugen, wenn man Serum oder Blutkuchen in einer Glasröhre über der Lampe coaguliren läßt, und über dem Coagulum einen mit Salzsäure beseuchteten Glasstab hält; sogleich entstehen dicke Nebel. Dasselbe Verhalten zeigen Blutkuchen und Serum, von Cholerakranken wie von Gesunden, wenn diese Substanzen mit wenigem aufgelösten kohlensauren Kali vermischt werden, was unbestreitbar auf die Gegenwart eines Ammoniaksalzes hindeutet.

Da das Serum als ein Natron-Albuminat angesehen werden kann, und sich bekanntlich aus ihm, so wie es coagulirt ist, eine gewisse Menge Natron durch Wasser ausziehen lässt, so ist es sicher diese Base, welche bei der Erhitzung des Bluts zerlegend auf das in ihm enthaltene Ammoniaksalz wirkt, und Ammoniak entbindet.

Wenn sich nun durch eine einfache Destillation des Bluts keine freie Säure erhalten läst, und es entschieden ist, dass das vom Blutkuchen getrennte Serum stets deutlich alkalisch reagirt (wie alle Schriststeller angeben, und ich bei meinen zahlreichen Versuchen bestätigt fand), niemals aber eine vollständige Trennung des Blutkuchens vom Serum durch die bis jetzt bekannten Mittel erlangt werden kann; so ist gewiss keine saure Reaction des Bluts, weder von Gesunden noch von Cholerakranken, gedenkbar; vielmehr muss man den Blutkuchen als eine mit alkalischer Flüssigkeit (dem Serum) ganz durchtränkte Substanz ansehen.

Blut mit kohlensauren Alkalien zu behandeln, und

aus der entwickelten Menge Kohlensäure die freie Säure des Bluts berechnen zu wollen, scheint mir wenig zuverlässig, da bekanntlich der Faserstoff bald die Rolle einer Base, bald die einer Säure übernimmt, und im letzteren Falle eine Verbindung des Faserstoffs mit dem Alkali eintreten, und dadurch also ebenfalls Kohlensäure ausgeschieden würde. Aus diesen Gründen habe ich denn auch keine weiteren Versuche über die saure Reaction des Blutkuchens angestellt.

Destillation des Cholera-Blutkuchens mit Schwefelsäure.

Die vorhin erwähnte einfache Destillation des Bluts wurde fortgesetzt, nachdem ein Loth concentrirter Schwefelsäure, verdünnt mit etwas Wasser, hinzugesetzt wor-Zuerst ging eine durchaus neutrale trübe Flüssigkeit über, welche die Wände der Vorlage fettig machte. Bei Vermischung derselben mit einer neutralen Lösung von salpetersaurem Silberóxyd, zeigte sich nach kurzer Zeit eine violette Färbung, gerade wie es bei einigen destillirten Wässern der Fall ist, in Folge der desoxydirenden Wirkung der in ihnen enthaltenen organischen Substanzen auf das Silbersalz. Bei fortgesetzter Destillation ging eine saure Flüssigkeit über, in der sich die Gegenwart von Salz- und Schwefelsäure erkennen ließ, und zuletzt wurde der Geruch von schwesliger Säure und brenzlicher Essigsäuze bemerkbar.

Die zuerst abgenommenen Portionen des Destillats, d. h. diejenigen, welche noch keinen brenzlichen Geruch besaßen, konnten organische Säuren enthalten. Um diese aufzufinden, sättigte ich das Destillat genau mit kohlensaurem Kali, dunstete die Flüssigkeit ab, und setzte sie zum Krystallisiren hin. Es wurden keine anderen Krystalle als die von Chlorkalium und von schwefelsaurem Kali erhalten. Die nicht mehr krystallisirende Mutterlauge wurde eingetrocknet und mit absolutem Alkohol

zersliessliche Salzmasse zurück, welche noch Spuren von Chlorkalium enthielt, und bei Uebergiessung mit Schwefelsäure undeutlich den Geruch nach Essigsäure bemerken liess, auch bei Erhitzung nach Art der organischen Salze verbrannte. Bei Versetzung dieser Mutterlauge mit sehr wenig Eisenchlorid entstand eine merklich tiesere Rötung, als es bei essigsauren Salzen der Fall ist, Kochend mit einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul vermischt, entstand ein grauer Niederschlag, und in der darüberstehenden Flüssigkeit zeigten sich Spuren silberglänzender Blättchen, ohne Zweisel von essigsaurem Quecksilberoxydul.

Diese Erscheinungen, die sich mir auch bei gleicher Behandlung des Blutes gesunder Personen zeigten, sprechen ziemlich sicher für die Gegenwart von essigsauren Salzen im Blute, doch möchte es gewagt seyn, diess, vor Wiederholung solcher Versuche im Großen, mit Bestimmtheit auszusprechen, da auch milchsaure Salze diese Resultate hätten herbeiführen können.

Behandlung des Cholera-Blutkuchens mit absolutem Alkohol

Acht Loth des oft erwähnten Blutkuchens wurden so lange mit absolutem Alkohol digerirt, als dieser noch etwas davon aufnahm. Die Auszüge waren farblos, reagirten nicht auf gefärbte Papiere, und hinterließen nach freiwilligem Verdunsten zuerst ein krystallinisches Fett, dann schoß ein Gemenge von Chlorkalium und Chlornatrium an, und zuletzt setzte sich ein weißes, pulverförmiges und ein dünnflüssiges gelbes Fett aus einer flüssigbleibenden Mutterlauge ab. Sowohl das feste krystallisirte und pulverige, wie das dünnflüssige Fett war leicht löslich in Alkohol und Aether, und diese Lösungen reagirten sauer. Das dünnflüssige Fett ließ sich bald verseifen; nicht so das feste, das nur theilweise in Aetz-

lauge löslich war. Beide Fettarten hinterließen nach dem Einäschern eine alkalisch reagirende Kohle, was gewiß darauf hindeutet, daß beide nur saure Salze von fetten Säuren waren.

Die vorbin erwähnte Mutterlauge war wenig gelb gefärbt, und reagirte entschieden sauer, entweder in Folge eines Gehalts von aufgelöster saurer Seife, oder der Gegenwart eines Ammoniaksalzes. Durch mehrmaliges Abdunsten der Mutterlauge und Auflösen des Rückstandes in Wasser liefs sich keine saure Seife absondern; als aber die Mutterlauge mit ein wenig kohlensaurem Kali gemischt wurde, entwickelte sich augenblicklich Ammoniak.

Die Mutterlauge konnte außerdem Harnstoff, Galle und milchsaure Salze enthalten, eben so Fleischextract, welches letztere sich auch durch den von Gallustinktur bewirkten Niederschlag zu erkennen gab. Es wurde daher die Mutterlauge mit Salpetersäure gemischt und einer sehr niederen Temperatur ausgesetzt. Es schied sich sedoch kein Harnstoff ab, noch zeigten sich jene Farbenveränderungen in Grün und Blau, wodurch sich jedesmal die Gegenwart der Galle ankündigt. Als die Mutterlauge siedend mit einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul zusammengebracht wurde, gab sie zuerst einen grauen Niederschlag und später einige silberglänzende Blättchen von essigsaurem Quecksilberoxydul. Bei Vermischung der Mutterlauge mit concentrirter Schwefelsäure erhoben sich zwar stechend riechende Dämpfe, in denen aber die Essigsäure nicht deutlich zu erkennen Erst mit Kalkwasser und dann mit Ammoniak'versetzt, liess die Mutterlauge eine geringe Menge von phosphorsaurem Kalk gewinnen.

Durch die Behandlung des Blutkuchens mit absolutem Alkohol sind demnach folgende Substanzen ausgeschieden worden:

- 1) Ein festes krystallinisches Fett,
- 2) Ein gelbes dünnflüssiges Fett,

- 3) Chlorkalium,
- 4) Chlornatrium,
- 5) Milchsaures Natron and Ammoniak,
- 6) Fleischextract,
- 7) Spur von phosphorsauren Salzen.

Auch diese Untersuchung wurde, wie alle vorhergehenden, durch gleichzeitig mit gesundem Blute angestellte Versuche gleichsam controlirt. Es zeigte sich aber bei der Behandlung beider Blutarten nach der beschriebenen Weise keine Verschiedenheit in Rücksicht auf Qualität. Der einzig wahrnehmbare Unterschied bestand darin, dass der Blutkuchen von Cholerakranken 31 Procent, der von Gesunden aber 38 Proc. trockner Substanz nach der Behandlung mit Alkohol zurückließ. Das Gesammtgewicht der aus dem gesunden Blutkuchen durch Alkohol ausgezogenen Bestandtheile war etwas gröfser als bei dem cholerakranken, und diese Beobachtung rechtfertigt die Annahme, das letzterer von geringerer Festigkeit sey, und sich auch schwieriger vom Serum trennen lasse.

Untersuchung des Serums vom Cholerablut.

Ward das Serum, unseres Cholerakranken, das ein spec. Gew. = 1,0385 hatte, coagulirt, so bemerkte man, dass die geronnene Masse viel dichter war, als die des Serums Gesunder, ohne Zweisel wegen seines geringeren Wassergehalts. Denn, wie erwähnt, hinterließ es nach dem Eintrocknen 12,75 Proc. trockner Masse, während das gesunde Serum dabei nur 9,5 Proc. zurückläßt. Das trockne Serum mit Wasser gekocht, gab eine stark alkalisch reagirende Flüssigkeit, die, mit Essigsäure gesättigt, eingedunstet und mit Alkohol ausgezogen, essigsaures Natron lieserte. Dasselbe geschieht mit dem Serum des gesunden Bluts; auch verhält sich dieses gegen die bekannten Reagenzien durchaus eben so wie das Serum von Cholerakranken. Letzteres gab auch, mit absolu-

tem Alkohol ausgezogen, dieselben Resultate, wie der Blutkuchen bei gleicher Behandlung.

Die specifischen Gewichte des Serums vom Blute einiger Cholerakranken waren folgende:

Serum vom Blute eines 20 jährigen Mannes, das wenige Stunden vor dessen Tod durch Venaesection erhalten worden war, besals die Dichtigkeit == 1,0447, und hinterließ nach völligem Austrocknen 16,5 Procent fester Masse.

Serum eines Mannes, der nicht an der Cholera starb, dieselbe aber in der ausgebildetsten Form hatte, besaß ein specifisches Gewicht == 1,041, und lieferte 14,5 Proc. trockner Masse.

Serum eines 17 jährigen Mädchens, das nicht starb, wohl aber an der ausgebildetsten Cholera litt, hatte die Dichte == 1,043, und gab 15,5 Procent trocknen Rückstandes.

Blutkuchen aus dem rechten Ventrikel von Choleraleichen.

Nach dem Tode Derer, die an der Cholera litten, wird in der rechten Herzkammer ein theerartiges, schwarzrothes, mit polypösem Gerinnsel gemengtes Blut angetroffen. Diess Blut setzte nur äußerst wenig und rothgefürbtes Serum ab, das auf blaues Lackmuspapier scheinbar sauer reagirte. Diese Röthung des Papiers verschwand aber, sobald der Fleck mit der Spritzslasche gewaschen ward, und es schien daher dieselbe nur durch Ablagerung des mit dem Serum vereinigten rothen Farbstoffs auf das Papier entstanden zu seyn. Von einer Leiche konnte nicht so viel Serum erhalten werden, als zur Bestimmung seines specifischen Gewichts erforderlich war.

Wurde diess Blut eingetrocknet, so gab es stets 30 Procent Rückstand, ein Verhältnis, das bei Personen beiderlei Geschlechts und jeden Alters wiederkehrte. Nur einmal gab ein solcher Versuch 26 Procent Rückstand;

allein dieser Cholerakranke starb in Folge einer Lungenlähmung.

Das gesunde Blut hinterläßt beim Eintrocknen gewöhnlich 21,5 Proc. Rückstand. Berechnet man hienach, wie viel Wasser das Blut der Cholerakranken bis zu dem Tod derselben verloren haben muß, so findet sich dafür 28,5 Procent, was auf die gesammte Blutmasse eines Menschen, wenn man sie zu 30 Pfund annimmt, einen Wasserverlust von 8½ Pfund geben würde, vorausgesetzt, daß sich die Bestandtheile des Bluts ohne Condensation und Dilatation mit einand verbinden.

Vier Unzen dieses Bluts wurden mit absolutem Alkohol vollständig digerirt, und auf diese Weise 30 Gran ausgezogen. Diese ließen sich in ein festes und ein flüssiges saures Fett, in Chlornatrium, Chlorkalium, milchsaures Natron und Ammoniak, in phosphorsaure Salze und eine mit Galläpfeltinktur fällbare Materie scheiden.

In den Herzkammern und den großen Blutgefäsen der Choleraleichen finden sich beträchtliche Anhäufungen einer farblosen Masse, die man polypöses Gerinnsel zu nennen pflegt. Diese Masse wird in allen Choleraleichen gefunden, und ihre Menge beträgt oft 4 Loth und mehr. Sie ist farblos, und besteht aus einer Menge in einander geschlungener feiner Verästelungen. Mit Essigsäure übergossen, gab sie eine Gallerte, die unter Zurücklassung einer geringen Menge einer zarten, häutigen Substanz im Kaliumeisencyanür zu dieser Lö-Wasser löslich war. sung gesetzt, gab dieselbe Verbindung, welche es mit dem Faserstoff des Bluts eingeht. Wird dieses Gerinnsel zuerst mit Aether und dann mit absolutem Alkohol ausgezogen, so erhielt man ein festes Fett, Chlornatrium, milchsaure Salze und eine durch Galläpfeltinktur fällbare Nach dem Verbrennen dieser Polypen enthält Substanz. die Asche derselben Chlornatrium, phosphorsaures und kohlensaures Natron und phosphorsaure Erden.

Nach dieser Untersuchung muß das polypöse Gerinn-

sel als Faserstoff betrachtet werden, der auf irgend eine Weise aus dem Blut der Cholerakranken abgeschieden worden ist. Hr. Dr. Albers hat im zweiten Heft des Cholera-Archivs eine sehr sinnreiche Erklärung für die Entstehung dieses polypösen Gerinnsels gegeben.

Die übrigen Untersuchungen des von Cholerakranken durch Venaesection erhaltenen Bluts zeigten in chemischer Beziehung keine Verschiedenheit; nur gestalteten
sich die Verhältnisse zwischen Blutkuchen und Serum bei
jedem Individuum anders. Die Menge des Blutkuchens
war immer desto betrachtlicher, je größere Hühe die Krankheit erreicht hatte; bei den kalten, blauen, pulslosen, dem
Tode nahen Cholerakranken fand keine Absonderung von
Serum mehr statt. Alle bis jetzt bekannten Bestandtheile
des gesunden Bluts haben sich auch im Cholerablut gefunden; selbst das Ammoniaksalz, das dieses enthält, habe
ich, wie angeführt wurde, im gesunden Blute nachgewiesen.

· Aus der nun folgenden Untersuchung der wässrigen Excremente von Cholerakranken geht hervor, dass diese nur aus ehemaligen Bestandtheilen des Bluts bestehen. Sie enthalten alle im Blut vorhandenen Salze und eine nicht unbeträchtliche Menge Eiweiss. Die sehr häufigen Ausleerungen dieser aus dem Blute in den Darmkanal übergeführten serösen Flüssigkeiten werden mithin in jedem Augenblick andere Zersetzungen des Bluts hervorrufen, so dass das Verhältnis des Faserstoss beständig zu-, das des Serums und der im Blut enthaltenen Salze aber fortwährend abnehmen muß. Alle Berechnungen über den Wasserverlust des Cholerabluts werden durch den oben erwähnten Umstand sehr zweiselhaft, und durch die beständig wechselnden Verhältnisse der Blutbestandtheile fast unmöglich gemacht.

Untersuchung der durch den Stuhlgang emtleerten _ Flüssigkeiten.

Die wäßerigen Excremente, die dem Cholerakranken meist unfreiwillig abgehen, haben gewöhnlich das Ansehen einer frisch bereiteten Molke, gemengt mit weißen, zuweilen röthlichen Flocken. In den meisten Fällen haben sie keinen Geruch, zuweilen nehmen sie aber einen Kothgeruch an. Im specifischen Gewichte unterschieden sie aich nur wenig, sie mochten von Kindern, Personen des kräftigsten Lebensalters, oder von Alten genommen seyn; sie schwankten darin von 1,0073 bis 1,0082.

An der Lust veränderten sich diese Flüssigkeiten nicht; sie reagiren entschieden alkalisch, und in keinem einzigen Fall sauer. Mit salpetersaurem Silberoxyd, Queck-silberchlorid und Galläpseltinktur gaben sie einen Niederschlag, eben so mit Alkahol einen weisen von slockiger Beschaffenheit, bestehend aus Eiweis und phosphorsauren Erden.

Zur weiteren Untersuchung wurde die Flüssigkeit der Excremente von den darin schwebenden Flocken abfültrirt, und 2000 Gran dieses, wiewohl nicht ganz klaren Filtrats im Dampfbade eingedunstet, wobei ein Rückstand von 44 Granen blieb. Als die Flüssigkeit den Siedpunkt erreicht hatte, wurde eie trübe; auch setzte sie bei weiterer Abdunstung Flocken ah, und zuletzt bedeckte sieh die ganze Oberstäche des Rückstandes mit Krystallen von Chlornatrium und etwas Chlorkalium. Durch Auslösen des Rückstandes in kaltem Wasser wurde sein löslicher Theil ausgezogen, und der unlösliche auf ein Filtrum gebracht; nachdem er daselbst gewaschen worden, wurde er folgendermaßen untersucht.

Mit verdünnter ätzender Kalilauge behandelt, löste er sich gänzlich auf; Essigsäure löste nur einen Theil davon, und die Lösung gab mit Kaliumeisencyanür einen Niederschlag; Salzsäure zog Spuren von phosphorsaurem Kalk aus; mit Aether und Alkohol behandelt, zeigten sich

geringe Mengen von Fett; verbrannt, hinterliese er, unter Verbreitung des Geruchs nach verbranntem Horn, phosphorsaure Erden. Der im Wasser unlösliche Theil des eingedunsteten Excrements bestand mithin aus Eiweiss und phosphorsauren Erden.

Der im Wasser lösliche Theil des eingedunsteten Excrements gab nach dem Abrauchen zuerst Krystalle von Chlornatrium und wenig Chlorkalium, nebst einer unkrystallisirbaren, stark alkalischen, gelb gefärbten Mutterlauge. Mit Alkohol vermischt, setzte sie etwas Chlornatrium ab. Die klare alkoholische Salzlösung, der Selbstverdunstung überlassen, zeigte nach langer Zeit schöne große Krystalle, dem essigsauren Natron ähnlich. Sorgfältig durch Fliesspapier von anhängender, nicht mehr krystallisirbarer Mutterlauge befreit, und dann noch einmal umkrystallisirt, zeigte dieses Salz folgende Eigenschaften. Es war leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol, und die wässrige Lösung reagirte alkalisch. Im Geschmack verhielt es sich wie ein mit Fleischextract gemengtes essigsaures Natron. Seine Lösung mit Salpetersäure angesäuert und darauf mit salpetersaurem Quecksilberoxydul gemischt, gab einen grauen Niederschlag. und an den Wänden des Probirglases setzte sich silberglänzendes essigsaures Quecksilberoxydul ab. Mit concentrirter Schwefelsäure übergossen, entbanden sich stechende, Essigsäure nicht ganz deutlich anzeigende Dämpfe. Es verbrannte wie ein Salz mit organischer Säure, und hinterliess kohlensaures Natron. Der geringere Vorrath dieses Salzes, er betrug nur 5 his 6 Gran, gestattete keine aussührlichere Untersuchung; allein nach all den hier aufgeführten Eigenschaften möchte dasselbe wohl eher für essigsaures, als für milchsaures Natron zu halten seyn.

Die nicht mehr krystallisirende Mutterlauge entwikkelte, mit Säuren übergossen, Kohlensäure; Kalilauge entband aus ihr Ammoniak; Gallustinktur bewirkte einen Niederschlag; nach vorheriger Neutralisirung gab Chlorcalcium einen Niederschlag von phosphorsaurem Kalk; mit Salpetersäure vermischt, zeigte sich eine purpurrothe, nach einiger Zeit gelb werdende Färbung; beim Verbrennen entwickelte sie den Geruch nach verbranntem Brote, und die Asche enthielt kohlensaures, phosphorsaures und salzsaures Natron.

In 2000 Gran des wässrigen Excrements von dem specifischen Gewicht 1,0082 waren also 44 Gr. fester Substanz enthalten, bestehend aus:

- 26 Gr. Chlornatrium mit kleinen Antheilen von Chlorkalium.
 - 6 Essigsaurem Natron.
 - 7 Eiweiss mit phosphorsaurem Kalk.
 - 5 Kohlensaurem und phosphorsaurem Natron, Ammoniaksalz, Salzen mit organischen Säuren, Spuren von Harnsäure und Fleischextract.

44 Gr.

Die den wäsrigen Excrementen beigemengte flockige Masse, nachdem solche auf dem Filtrum gesammelt und ausgewaschen worden, hatte ganz das Ansehen von Tragantschleim. Wurde sie getrocknet und dann in Wasser gelegt, so quoll sie beinah zu dem Volume auf, das sie vor dem Trocknen besaß. Aether zog aus ihr ein weißes festes Fett; Alkohol von 0,833 dagegen Chlornatrium und Fleischextract. Mit Essigsäure behandelt, löste sie sich zum Theil zu einer durch Kaliumeisencyanür fällbaren Flüssigkeit, In verdünnter Kalilauge löste sie sich gänzlich; und verbrannt, hinterließ sie eine aus kohlensaurem Natron, Chlornatrium und phosphorsauren Erden bestehende Asche.

Die durch den Stuhlgang entleerten Flüssigkeiten der Cholerakranken bestehen demnach hauptsächlich: 1) aus den von dem Blute in den Darmkanal übergeführten serösen Flüssigkeiten, und 2) aus Darmschleim.

Untersuchung der Flüssigkeiten aus dem Darmkanal der Choleraleichen.

Der Inhalt des dünnen Darms, dem oberen (Jejunum) oder unteren Theil (Reum) entnommen, glich im Allgemeinen den Stuhlausleerungen. Er bestand ebenfalls aus einer serösen Flüssigkeit, gemengt mit sehr viel Darmschleim, war zuweilen farblos, manchmal gelblich, doch wenig gefärbt, und mit dem gewöhnlichen Kothgeruch Er enthielt den dritten Theil seines Volums an Darmschleim, der sich ganz wie die weißen Flocken verhielt, welche den Excrementen der Cholerakranken beigemengt sind. Die von dem Darmschleim abgesonderten Flüssigkeiten hatten eine Dichtigkeit von 1,012 bis 1,016, und das Ansehen des Serums, nur waren sie von darin schwebendem phosphorsauren Kalk etwas trüber. Sie reagirten entschieden alkalisch. Beim Aufkochen sonderte sich geronnenes Eiweiss ab; die übrige Flüssigkeit erschien dann trüber, und die Reaction war dann sauer. Ein bineingestellter Silberstab ward schwarz. Wurde die Flüssigkeit weiter eingedunstet, so bedeckte sich der Rückstand gleichfalls mit Chlornatriumkrystallen, doch war die Menge derselben viel geringer, als von einer gleichen Menge der vorhin erwähnten wässrigen Excremente. Die weitere Untersuchung, in derselben Art wie die der Excremente fortgeführt, gab im Allgemeinen, was die Qualität betrifft, gleiche Resultate. Sie zeigte, dass der Inhalt des dünnen Darms bestand: 1) aus sehr verdünntem Serum, und 2) aus Darmschleim.

Untersuchung der von Cholerakranken ausgebrochenen Flüssigkeiten,

ا دوي د د

Von Zeit zu Zeit entstürzen den Cholerakranken große Mengen von Flüssigkeiten, ohne vorangegangene Uebligkeiten, ohne Würgen und sonstige Beschwerden. Gewöhnlich erscheinen diese als ein trübes gelbliches Wasser, untermengt mit bräunlich gefärbten, flockigen

Massen; nur in wenigen Fällen haben diese Erbrechungen eine lauchgrüne Farbe, sind von ganz klarer Beschaffenheit und bitterschmeckend. Die gelblichen Flüssigkeiten reagiren gewöhnlich sauer, die grünen hingegen in sehr vielen Fällen alkalisch. Das specifische Gewicht derselben schwankt zwischen 1,005 bis 1,007.

Es ist schwer, die ausgebrochenen Flüssigkeiten ohne fremde Beimengungen zu erhalten, da sie fast nie anders, als nach genommener Arzenei oder nach einem anderen Getränk erfolgen; ein Umstand, auf den der Chemiker genau zu achten hat.

Die Untersuchung einer gelblieben, mit bräunlichen Elocken gemengten Erbrechung wurde folgendermaßen unternommen. Die Flüssigkeit wurde zunächst durch filtriren vom Sediment getrennt. Die filtrirte Flüssigkeit röthete das Lackmuspapier; wurde trübe beim Aufkochen, und gab reichliche Niederschläge mit salpetersaurem Silheroxyd und essigsaurem Bleioxyd; Gallapfeltinktur fällte sie ebenfalls. Ein Theil der Flüssigkeit destillirt, gab ein säuerliches Destillat, das gar keine Salzsäure enthielt, sondern nur Essigsäure. Die Erbrechungen, mit absolutem Alkohol vermischt, ließen einen sehr voluminösen Niederschlag fallen, der, gut mit Alkohol gewaschen und darauf getrocknet, eine dunkelgefürbte bornartige Masse Diese besafs folgende Eigenschaften. In Wasser quoli sie stark auf, eine sehr schleimige Auflösung damit gebeud, welche bei Verdünnung eine unlösliche Substanz fallen liess, und von Queeksilberehlorid getrübt wurde. Die Lösung der aufgequollenen Masse setzte nach mehrmaligem Eindunsten und Wiederauflösen beständig eine Portion einer nicht mehr in Wasser löslichen Substanz ab, aus weicher durch Salzsäure phosphorsaurer Kalk, und durch Essigsäure Eiweis auszuziehen war. Der essigsaure Auszug gab nämlich mit Kaliumeisencyanur einen weißen Niederschlag. Aether zog aus dem trocknen Niel derschlag ein wenig festes Fett, und Aetzkalilauge gab

damit eine Auslösung, die durch Säuren wieder gefällt wurde. Verbrannt, hinterliess er, unter Verbreitung eines Geruchs nach verbranntem Brot, eine alkalische Asche, die phosphorsauren Kalk enthielt.

Die Eigenschaften der durch absoluten Alkohol aus den Erbrechungen abgeschiedenen Substanzen stimmen im Allgemeinen mit denen des Speichelstoffs überein; jedoch ist auch eine große Aehnlichkeit mit dem Magen- und Darmschleim nicht zu verkennen.

Die von dem erwähnten Niederschlag abgesonderte alkoholische Flüssigkeit wurde nun eingedunstet, und der Rückstand wieder in Wasser gelöst, wobei sich noch eine kleine Menge von phosphorsaurem Kalk und Eiweiß aus schied. Die Lösung war dunkel gefärbt, reagirte sauer, setzte beim Eindunsten Krystalle von Chlornatrium ab, gab mit Galläpfeltinktur einen Niederschlag, hauchte, mit kohlensaurem Kali gemengt, Ammoniak aus, und zeigte, bei Versetzung mit Salpetersäure, keinen Gehalt an Galle. Eingetrocknet und verbrannt, hinterließ sie eine schwereinzuäschernde Kohle, die kohlensaures Natron, Chlornatrium und phosphorsaure Erden enthielt.

Das Sediment, welches sich aus den ausgebrochenen Flüssigkeiten ablagerte, bestand aus den Ueberresten des Speisebreis (Chymus). Aether zog aus ihm viel bräunliches Fett; Alkohol dagegen Fleischextract und Chlornatrium. Von Aetzkalilauge wurde das Sediment unter Zurücklassung vegetabilischer Faser gänzlich gelöst.

Nach dieser Untersuchung bestand die durch Erbrechen entleerte Flüssigkeit aus:

- 1) Speichelstoff (Eiweiss mit phosphorsaurem Kalk).
- 2) Chlornatrium.
- 3) Fleischextract mit milchsaurem Natron und Ammoniak.
- 4) Ueberreste vom Chymus.

Die bitterschmeckenden grünen Erbrechungen kommen seltner vor, und gewöhnlich ist ihnen kein Speisebrei beigemengt. Sie sind ganz klar, und zuweilen schwimmen weilse Flocken von Schleim und Speichel darin herum. Sie reagiren in den meisten Fällen alkalisch, selten sauer, und in ihrem Verhalten zu Galläpseltinktur, Quecksilberund Zinnchlorid, salpetersaures Silberoxyd und essigsaures Bleioxyd kommen sie ganz den vorhin untersuchten Erbrechungen gleich.

Die von mir näher untersuchte grüne Erbrechung reagirte etwas sauer, gab aber bei der Destillation keine Spur von Säure zu erkennen. Das specifische Gewicht derselben betrug 1,0065. Die Resultate dieser Untersuchung waren ganz den früheren gleich, und nur in einem Punkte zeigte sich eine wesentliche Abweichung. Wenn die grüne Erbrechung mit absolutem Alkohol vermischt, der entstandene Niederschlag abgesondert, und nun die alkoholische Flüssigkeit bis zur Trockne eingedunstet wurde, so gab eine Auflösung des trocknen Rückstandes in Wasser, mit wenig Essigsäure, Salzsäure oder Salpetersäure gemischt, ocherartige Niederschläge, die bei gröserem Zusatz von Säuren aufgelöst wurden, ohne diesen Zusatz aber zu braunen extractartigen Massen zusammensinterten. Wurde der Lösung so viel Essigsäure zugesetzt, dass der Niederschlag verschwand, und stellte man dann das Ganze zum Verdunsten hin, so hatte der Rückstand seine Löslichkeit in Wasser verloren. Kaliumeisen-- cyanür gab mit der essigsauren Verbindung einen fleischfarbenen Niederschlag.

Obgleich die so eben beschriebene Flüssigkeit mit Salpetersäure nicht den bekannten Farbenwechsel darbot, so lässt sich doch mit ziemlicher Gewissheit derjenige Bestandtheil det Galle nachweisen, der unter dem Namen Picromel oder Gallenzucker bekannt ist. Zur Zeit als ich dies Resultat auffand, stand mir keine grüne Erbrechung mehr zu Gebote, ich musste daher die sernere Untersuchung dieser Substanz ausgeben.

Untersuchung des Mageninhalts von Choleraleichen.

Der Inhalt des Magens nach dem Tode hatte das Ansehen einer sehr dünnen Chocolade, einen ekelhaften säuerlichen Geruch und eine schwache saure Reaction. Nach ruhigem Hinstellen sonderte sich ein schmutzigröthliches Sediment ab, welches aus Speisebrei bestand. Die abgesonderte Flüssigkeit, die durch Filtration nie ganz klar wurde, war wenig gefärbt, und von der Dichte 1,014. Sie trübte sich beim Aufkochen, und zeigte bei der weiteren Behandlung gar keine Verschiedenheiten von den gelblichen Erbrechungen.

Untersuchung des Harns von Cholerakranken.

Es war der nach überstandener Cholera zuerst gelassene Harn eines Mannes im kräftigsten Lebensalter. Die Dichtigkeit desselben betrug 1,0085. Er war. ganz neutral, trüblich und schwach gelblich. Beim Stehen klärte er sich nie ganz auf, sondern behielt stets das, Anseben, als schwämmen ganz feine Krystalle darin herum. Es sonderte sich eine kleine Menge Blasenschleim daraus ab, und die Wandungen des Glases, worin der Harn aufbewahrt wurde, bedeckten sich theilweise mit kleinen glänzenden Krystallen von Harnsäure. Salpetersäure in kleiner Menge dem Harne beigemischt, schied nach mehreren Stunden ebenfalls Harnsäure aus. Grösere Quantitäten Salpetersäure zugemischt, gaben keine Farbenveränderungen zu erkennen, wodurch sonst immer die Gegenwart von Gallenharz entdeckt wird. Der Harn bis auf ein Zwölftel seines Volumens abgedampst, und mit dem doppelten Volum des Rückstandes an Salpetersäure von 1,22 Dichte vermischt, gab bald eine feste krystallinische Masse von salpetersaurem Harnstoff. Ausserdem gab dieser Harn Niederschläge mit Aetzammoniak, salpetersaurem Silberoxyd, Chlorbarjum, essigsaurem Bleioxyd und Galläpfeltinktur; auch wurde er vom Quecksilberchlorid getrübt. Eine weitere Beschreibung des Verfahrens unterlasse ich, da sich durchaus keine Verschiedenheit zwischen diesem Harn und dem gesunden auffinden liefs.

Selbst die geringen Abweichungen, die sich zwischen dem untersuchten und dem gesunden Harn darbieten, sind nicht einmal constant, denn der Harn der Cholerakranken reagirt, eben so wie der von Gesunden, in den meisten Fällen sauer. Auch im specifischen Gewichte sind beide nicht unterschieden; denn so wie der gesunde Harn, im Laufe des Tages von demselben Individuum gelassen, mit allen specifischen Gewichten von 1,008 bis 1,024 vorkommt, eben so erhält man den von Cholerakranken zuerst gelassenen Harn, was seine Dichte betrifft, von ganz denselben Verschiedenheiten.

. Untersuchung der von Cholerakranken ausgeathmeten Luft.

Bei Gelegenheit der Blut-Untersuchung wurde schon der häufigen Aussonderung des Faserstoffs in den beiden Ventrikeln des Herzens, den zunächst liegenden Theilen der Aorta und der Lungenarterie erwähnt. Durch eine solche Verstopfung der Lungenarterie, und durch die fast geronnene Beschaffenheit des Bluts, ist der Absluss desselben aus dem rechten Herzen nach der Lungenarterie kaum gedenkbar. Die Blutbereitung und die von Mehreren angenommene Entwicklung thierischer Wärme, durch Absorption des venösen Bluts von Sauerstoff herbeigeführt, ist dadurch gänzlich aufgehoben. Hr. Dr. Albers, ausmerksam gemacht auf diesen Umstand, veranlasste mich zu einigen Untersuchungen der von Cholerakranken ausgeatbmeten Luft, die ich hier nun mittheilen werde.

Die untersuchte Lust ist von zwei verschiedenen Personen ausgeathmet, die blau und pulslos waren, auch zwei bis drei Stünden nach Auffangung dieser Lust verschieden. Jede dieser Untersuchungen ist zweimal gemacht, um möglichen Irrungen vorzubeugen.

Die Luft wurde in dichten Blasen aufgefangen, zur

Vorsicht mehrmals wieder ausgedrückt, und dann, nachdem die Blase abermals mit ihr gefüllt war, in eine mit Quecksilber gefüllte Flasche gebracht. Zur Untersuchung der Lust diente die Verpussungsröhre, welche sich in der analytischen Chemie von H. Bose, Th. II. S. 529, beschrieben sindet.

1. Luft von einem 27 jährigen Mann.

Erster Versuch. 170,8 C. C. dieser Lust, gemengt mit 103,5 C. C. Wasserstoffgas, hinterließen nach dem Verpussen 170 C. C., bestanden also aus:

Sauersto	if	•	34,8	C.	C .	20,37
Stickstoff	f und	Kohlensäure	136,0	-		79,63
•	•	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	170,8	C.	C.	100,06.

Zweiter Versuch. 188,4 C. C. Choleralust, gemengt mit 110,3 C. C. Wasserstoffgas, hinterließen nach dem Verpussen 183,9 C. C., bestanden also aus:

Sauerstoff	38,3 C. C.	20,33
Stickstoff und Kohlensäure	150,1	79,67
	188,4 C. C.	100;00.

Bei beiden Versuchen war die Temperatur vor und nach dem Verpussen nahe gleich, und zwischen 10° und 11° R.

Kohlensäuregehalt. 246 C. C. dieser Lust bei 12° R. und 339",3 B. verminderten sich durch 3tägiges Stehen über Aetzkali auf 241 C. C. bei 13° R. und 337",4 B. Darnach beträgt der Kohlensäuregehalt 3,05 Volumenprocente.

Dieses Resultat mit dem Mittel aus obigen beiden combinirt, giebt für die Zusammensetzung der untersuchten Luft:

Sauerstoff	20,35	Raumtheile
Stickstoff	76,60	-
Kohlensäure	3,05	-
	100.00	

II. Luft von einer 26 jährigen Frau ausgeathmet.

Erster Versuch. 155,5 C. C. dieser Lust, gemengt mit 108,5 C. C. Wasserstoffgas, hinterließen nach dem Verpussen 173,3 C. C., bestanden also aus:

Sauerstoff	· 30,2 C. C.	19,42
Stickstoff und Kohlensäure	125,3	80,58
•	155,5 C. C.	100,00.

Zweiter Versuch. 185,2 C. C. Choleralust mit 11,28 Cubikcentimeter Wasserstoffgas, gab 190,0 C. C. Rückstand, also die Zusammensetzung:

Sauerstoff	36,0 C	. C.	19,44
Stickstoff und Kohlensäure	149,2 -	•	80,56
•	185,2 C	. C.	100,00.

141 C. C. Choleralust bei 8° R. und 323",16 B. hinterließen nach 4 tägigem Stehen über Aetzkali 138 C. C. bei 8° R. und 322",11 B., enthielten also an Kohlensäure 2,13 Volumenprocente.

Im Ganzen bestand also die Luft aus:

Sauerstoff	19,43 Raumtheile
Stickstoff	78,44 -
Kohlensäure	2,13 -
	100,00.

Wiewohl diese Zerlegungen, ungeachtet sie mit aller Sorgfalt angestellt worden sind, nicht die letzte Genauigkeit besitzen, und, namentlich die erstere von ihnen nicht die Volumengleichheit zwischen dem verschwundenen Sauerstoff und der entstandenen Kohlensäure zeigt, welche man beim Athmen Gesunder beobachtet hat: so lehren sie doch unzweideutig, dass die von Cholerakranken ausgeathmete Lust weit weniger Kohlensäure enthält, als die Lust von Gesunden. Der Kohlensäuregehalt der letzteren wird zwar sehr verschiedenartig angegeben (von 3,3 bis 13,8 Procent), aber niemals so klein, wie er hier

bei der zweiten Untersuchung direct beobachtet ist, und wie er sich auch aus der ersten ergiebt, wenn man die Bestimmung des Sauerstoffs als die richtigere ansieht, und das, was am vollen Sauerstoffgehalt der Lust noch sehlt, für Kohlensäure nimmt.

II. Nachträgliche Bemerkungen über das Vorhandenseyn von freier Säure in dem venösen Menschenblute;

von R. Hermann.

Meine Beobachtung von freier Säure in dem venösen Blute gesunder Menschen hat Widerspruch gefunden. Einer Mittheilung zufolge, die man mir kürzlich machte, soll ein glaubwürdiger Berliner Chemiker die Reaction desselben gegen Lackmus geprüft, dabei aber die alte Erfahrung vollkommen bestätigt gefunden haben, daß sowohl der Blutkuchen als das Serum gegen Lackmus alkalisch reagire. Wegen der Einfachheit des Versuchs soll man jedoch geneigt gewesen seyn, meine Erfahrung nicht geradezu einem Beobachtungsfehler, sondern vielmehr einer besonderen Beschaffenheit des von mir untersuchten Blutes zuzuschreiben.

Diese besondere Beschaffenheit hätte nur durch den epidemischen Einsluss, unter dem die Einwohner Moskau's zu der Zeit litten, als ich jene Untersuchungen anstellte, bewirkt werden können; da kein Grund zur Annahme vorhanden ist, dass überhaupt das Blut der Moskowiten von dem der Berliner wesentlich verschieden sey. Ich habe daher die Versuche, die die Gegenwart von freier Säure in dem venösen Blute gesunder Menschen dargethan, gegenwärtig, als zu einer Zeit wiederholt, in der sich die Bewohner Moskau's des befriedigendsten Ge-

sundheitszustandes erfreuen, in der namentlich sich nicht ein einziger Cholerakranker innerhalb unseren Mauern vorfindet.

Ich liess einem vollkommen gesunden 30 jährigen Manne eine Vene am linken Arme öffnen, und fing das Blut in weißen Cylindergläsern auf, in denen sich abgewogene Quantitäten von rother und blauer Lackmustinktur befanden (und zwar brauchte ich die Vorsicht, beide Nüancen der Tinktur möglichst der Neutralität zu nähern). Ich verschloss hierauf die Gläser und liess das Blut gerinnen. Neben diese Gläser stellte ich andere von derselben Form, füllte sie mit dem Blute gleichen Quantitäten destillirten Wassers an, und setzte ihnen dieselben Mengen blauer und rother Lackmustinktur zu, als dem Blute. Nach 24 Stunden hatte sich der Blutkuchen gesetzt und war nun mit einem klaren Serum überdeckt, das in beiden Gläsern rein und intensiv roth gefärbt erschien, so dass die mit destillirtem Wasser gemischten Lackmus-Nüancen den auffallendsten Contrast damit bildeten.

Bei meinen früheren Versuchen trennte ich das Serum vom Blutkuchen, und versuchte die Reaction beider für sich, wo sich beide als sauer darthaten. Diessmalzog ich aber vor, den beschriebenen Weg einzuschlagen, um dem Vorwurfe zu begegnen, als ob ich mich durch die Farbe von gelöstem Blutreth habe täuschen lassen. Diess konute aber diessmal unmöglich der Fall seyn, da sich das Blutroth nicht in dem eiweisehaltigen Serum auflöst.

Auch habe ich Blut bis zum Kochpunkt erhitzt. Die geronnene Masse hierauf mit destillirtem Wasser angerührt, dasselbe absiltrirt, und die Reaction desselben gegen Lackmus geprüft. Es trat dabei keinesweges eine alkalische Reaction ein.

Bei allen diesen Versuchen habe ich endlich meinen eigenen Augen nicht allein trauen wollen. Der rühmlichst

bekannte Hr. Dr. Jähnichen wohnte sowohl diesen letzten Reactionen als auch den früheren bei, und kann das darüber Mitgetheilte vollkommen bestätigen.

Doch über Farben, namentlich über verwandte, läst sich am Ende nicht streiten, da das Urtheil darüber stets individuell ist. Ich bedauere daher, dass man die pneumatische Probe des venösen Blutes auf freie Säure nicht ebenfalls wiederholt hat. Dessen ungeachtet habe ich sie nochmals angestellt, dabei aber ganz dieselben Resultate wie früher erhalten.

Ich füllte nämlich zwei Glaskolben, von denen der eine kohlensauren Baryt enthielt, mit aus der Vene strömendem Blute, verschloß sie, nachdem man die Quantität des darin enthaltenen Blutes bestimmt hatte, mit gekrümmten Glasröhren, welche unter mit Quecksilber gefüllte, genau graduirte Recipienten geführt wurden, und erhitzte sie bis zur Temperatur des kochenden Wassers.

Aus beiden Kolben entwickelte sich bei der Erwärmung Gas, welches Kohlensäure enthielt. Aber die Quantität war verschieden.

1 Kubikzoll venöses Blut, bis zum Kochpunkt erhitzt, gab 0,147 Kubikzoll Kohlensäure bei 30" engl. und 12° R.

Dagegen gab:

1 Kubikzoll venöses Blut, mit kohlensaurem Baryt gekocht, bei demselben Barometer- und Thermometerstande, 0,276 Kubikzoll Kohlensäure.

Hierbei muss ich bemerken:

- 1) Die Temperatur, bei der sich diese verschiedenen Quantitäten von Kohlensäure aus dem Blute entwikkelten, war dieselbe, da beide Kolben in einem, und demselben gleichförmig erhitzten Sandbade standen.
- 2) Der kohlensaure Baryt entwickelte, mit reinem Wasser gekocht, keine Kohlensäure; auch erhielt man dieselben Resultate, man mochte das Blut mit Kreide oder mit kohlensauren Baryt kochen.

Also:

- das venöse Blut reagirt gegen Lackmustinktur deutlich sauer;
- es enthält freie Kohlensäure, die sich bei der Erwärmung entwickelt, und deren Quantität fast verdoppelt wird, wenn man dem Blute kohlensauren Kalk oder kohlensauren Baryt zusetzt;
- das gekochte venüse Blut giebt, mit Wasser digerirt, eine Flüssigkeit, die nicht alkalisch reagirt.

Hieraus folgt:

das von mir zu verschiedenen Zeiten untersuchte venöse Blut enthält kein doppelt-, und noch viel weniger einfach-kohlensaures Natron; aber freie Kohlensäure -und eine Substanz, die aus kohlensaurem Baryt Kohlensäure entwickelt.

Diese Substanz halte ich:

- in Betracht der verhältnissmässig intensiven Richtung der Lackmustinktur;
- in Betracht der bisher im Blute vorgefundenen Säuren;
- in Betracht der Veränderungen, die das Blut während der Cholera, nach erfolgten copiösen, Essigsäure enthaltenden, Ausleerungen erleidet;
- in Betracht endlich der chemischen Eigenthümlichkeiten des Faserstoffs und des Eiweisses:

für Essigsäure; und demgemäß ist das venöse Blut eine saure Flüssigkeit.

Ich könnte diesen Beobachtungen leicht noch andere Erfahrungen beifügen, die das Vorhandenseyn von freier Säure in dem venösen Blute gesunder Menschen bestätigen, doch halte ich das Angeführte für hinreichend, diesen Satz zu beweisen, und dadurch den Einwürfen zu begegnen, die man dagegen erhoben hat.

Zusatz des Herausgebers.

Der vorliegende Aussatz ist, wie man aus dem Eingang ersehen haben wird, auf Veranlassung der Notiz

geschrieben, die ich zur Berichtigung der nach meiner und Anderer Meinung irrigen Angabe über die Reaction des Bluts geglaubt habe in die Annalen (Bd. XXII S. 624) einrücken zu müssen *). Späterhin habe ich dem Verfasser nochmals die Erfahrungen, auf denen sich meine Zweisel gründeten, brieflich mitgetheilt; allein auch diess Mal ohne Erfolg. Hr, Hermann beharrt nach wie vor auf seiner Behauptung, dass das Blut sauer reagire, ungeachtet es ihm bekannt ist, dass Berzelius, H. Rose, Wittstock, Lecanu (Journ. de chim. medicale, Mars 1832 p. 146) und Andere gerade das Entgegengesetzte beobachtet haben. In seinem Antwortschreiben, das ich hier folgen lasse, damit Andere, die sich zur weiteren Prüfung dieses Gegenstandes berufen glauben, alle Data in Händen haben, drückt er sich folgendermaßen aus:

-- Ehe ich meinen Aufsatz über die Cholera niederschrieb, war mir bekannt, dass man das Blut allgemein für alkalisch halte; dass Berzelius aus dem eingetrockneten Serum mit Wasser eine Flüssigkeit auszog. die kohlensaures Natron enthielt; dass John Davy von dem Blute Kohlensäure absorbiren sah, die er nicht wieder durch Erhitzung und Evacuation austreiben konnte; dass Berzelius, auf diese Erfahrung gestützt, die Existenz eines Natron-Albuminats im Blutwasser annahm. Mit diesen Lehren im Kopse fing ich meine Untersuchung des cholerischen Bluts an. Ich setzte Alkalität desselben voraus, und fand zu meiner großen Verwunderung freie Säure! Sie werden gestehen, dass es psychisch unmöglich ist, sich gegen seine vorgesalste Meinung zu täuschen! Was ich demnach rücksicht lich der Reactionen des von mir untersuchten Blutes angeführt habe, ist buchstäblich wahr. — Ich bin über-

^{*)} Besläufig bemerkt, muss es daselbst Zeile 4 von unten heissen? wässriger statt sester Bestandtheile.

zeugt, dass Berzelius richtig sah, glaube gern, dass Rose und Wittstock genau die Reactionen bekommen haben, die Sie mir gütigst mittheilten; aber John Davy's Ersabrung ist falsch, und das von mir untersuchte Blut ist sauer. - Aus diesen widersprechenden, als richtig anzunehmenden, Erfahrungen, würde folgen, dass das Blut bald sauer, bald alkalisch angetroffen wird, und man wird dabei unwillkührlich an den Streit über die alkalischen oder sauren Eigenschaften des Magensaftes erinnert. Das Blut der Russen wäre demnach sauer, das der Deutschen alkalisch (und das Blut der Franzosen dürfte durch einen besonders flüchtigen Stoff charakterisirt werden). Die Annahme solcher Sonderbarkeiten setzt übrigens genaue, nach einem größeren Maasstabe angestellte Untersuchungen voraus; man muß sich dabei vor Allem über die Methode der Prüfung verständigen. «

»Die von H. Rose angestellten Prüfungen haben mich nicht vollkommen befriedigt. Nach diesem von mir hochverehrten Gelehrten: bläut Berliner Blut-Serum sowohl Lackmustinktur als Lackmuspapier. Blutkuchen auf geröthetes Lackmuspapier gestrichen und darauf mit destillirtem Wasser abgewaschen, bläut dasselbe deutlich erkennbar. Blutroth in Wasser gelöst, wird durch blaue Lackmustinktur dunkler gefärbt, als die Flüssigkeit zuvor war.«

»Das Serum eignet sich nicht zu entscheidenden Versuchen, da ich es selbst rücksichtlich seiner sauren und alkalischen Eigenschaften wechseln sah. Die Methode, Blutkuchen auf Lackmuspapier zu streichen und ihn mit Wasser abzuwaschen, ist nicht zu empfehlen, da dabei immer ein Fleck von Blutroth zurückbleibt, der täuschen kann.«

»In Wasser gelöstes Blutroth kann bei der Prüfung mit Lackmustinktur noch weniger genaue Resultate geben, da die dunkele Färbung der Flüssigkeit die Farbenveränderung der Tinktur nicht genau sehen lässt. «

» Am passendsten scheint mir folgende Methode: Man fange das aus der Vene strömende Blut in weißen Cylinder-Gläsern auf, die die nötbige Menge blauer Lackmustinktur, die man vorher zu möglichster Neutralität ge-bracht haben muss, enthalten, mische das Blut damit, stelle die Gläser 12 Stunden lang rubig hin, und beobachte dann nach Verlauf dieser Zeit die Farbe des Serums. Ist sie blau, so haben die Berliner Chemiker rücksichtlich des Bluts der Berliner Recht. Hier, in Moskau, war sie stets rein roth, während destillirtes Wasser, dem man eine gleiche Menge derselben Tinktur, als dem Blute, zugesetzt hatte, die auffallendste Farbenverschiedenheit zeigte. Ich nahm in der Regel auf 3 Unzen Blut 30 Tropfen einer concentrirten Tinktur, die entstehende Farben-Nüance war scharlachroth, wie haarförmiges Rothkupfererz oder Kupferblüthe Werners. — Auch wenn man Blutkuchen mit blauer Lackmustinktur, im verdünnten Zustande, übergoss, fand die deutlichste Röthung derselben statt. «

III. Neue Untersuchung des Menschenbluts; con Hrn. Lecanu.

(Ann. de chim. et de phys. XLVIII. p. 308. Auszug.)

L Vorläufige Untersuchung.

Frisch abgelassenes Menschenblut wurde mit Alkohol von 33°B. in großem Ueberschuß versetzt; dieß gebeinen reichlichen flockigen Niederschlag von rother Farbe, und eine Flüssigkeit, die vom Alkohol nicht mehr getrübt wurde. Der durch Leinwand abgeseihte, und darin stark ausgedrückte Niederschlag wurde wiederholt mit

Alkohol ausgekocht. Es blieb ein Rückstand (bestehend aus Eiweiß, Faserstoff und Farbstoff) *), und die schwach rosenrothe Flüssigkeit enthielt die in starkem-und verdünntem Alkohol löslichen Bestandtheile des Bluts. Diese Lösung, im Wasserbade abgedampft, hauchte fortwährend einen faden, einigermaßen der Fleischbrühe ähnlichen Geruch aus, trübte sich gegen das Ende durch Abscheidung einer fetten Substanz, und hinterließ zuletzt einen gelbbraunen, sehr zersließlichen Rückstand von ziemlich angenehmen und salzigem Geschmack. Mit Aether behandelt, zersiel er in eine Lösung A und einen Rückstand B.

Die ätherische Lösung A war vollkommen klar und hellgelb. Nach freiwilliger Verdunstung hinterließ sie einen röthlichbraunen Rückstand von scharfem nachhaltigen Geschmack und der Consistenz des Terpentins. Kalter Alkohol zerlegte diesen in eine feste perlmutterartige und eine flüssige ölige Substanz, von der er die letztere löste.

Die feste krystallinische Substanz, nachdem sie mehrmals mit kaltem Alkohol gewaschen, dann in siedendem Alkohol gelöst und beim Erkalten herauskrystallisirt ist, erscheint als weiße perlmutterartige, geruch- und geschmacklose Blättchen, die sich schon im Ansehen von dem sonst verwandten Cholesterin unterscheiden. Sie schmilzt bei 150° C., ist unlöslich in kaltem Alkohol, sehr löslich aber in siedendem Alkohol und kaltem Aether, und diese Lösungen sind neutral. Starke Aetzkalilauge scheint sie beim Sieden weder zu lösen noch zu verändern. Erhitzt, liefern sie ammoniakalische Producte, und einen Rückstand, der Phosphorsäure enthält. Diese Substanz scheint dieselbe zu seyn, welche Chevreul dem Gehirnsett beizählt.

Die

^{*)} Er trat an kaltes VVasser ungemein geringe Spuren von Salzen und organischen Stoffen ab; mit siedendem VVasser wurde er nicht behandelt, weil dabei, nach Berzelius, neue Producte entstehen.

Die ölige Substanz ist von terpenthinähnlicher Consistenz, riecht fade, schmeckt scharf und nachhaltig, löst sich weder in kaltem noch warmen Wasser, wohl aber in Alkohol und Aether zu gelben neutralen Lösungen, wird von Salz- und Salpetersäure nicht verändert, von conc. Schwefelsäure aber gebräunt, von erwärmter Kalilauge gelöst und (wie es die Fällung der Flüssigkeit mit Salzsäure und die Reaction der alkoholischen Lösung des Niedergeschlagenen beweist) in eine fette Säure umgewandelt. Erhitzt, giebt sie ammoniakalische Dämpfe und einen Rückstand, der nicht auf Lackmus wirkt.

Der in Aether unlösliche Rückstand B, mit kaltem Alkohol von 40° B. erschöpft, gab eine braungelbe Lösung und einen neuen Rückstand C. Die alkoholische Lösung abgedampft, lieferte eine orangengelbe, sehr zersliessliche Masse, die ziemlich angenehm, nicht salzig und ganz anders als Fleischbrühe schmeckte. Aether löste von ihr nur Spuren einer fetten Substanz, leichtlöslich aber war sie in Wasser und kaltem Alkohol. Diese Lösungen reagirten alkalisch. Die wässrige, die vom Aetzkali und Ammoniak nicht getrübt wurde, gab mit Salzund Salpetersäure gelbliche, unkrystallinische Flocken, mit Galläpfelaufguss einen braunen, und mit Bleiessig einen im Ueberschuss des Fällmittels löslichen Niederschlag. Geglübt, gab sie ammoniakalische Dämpfe und einen sehr merklich alkalischen Rückstand. Diese Substanz ist von Berzelius für ein Gemenge von milchsaurem Natron und einer organischen Substanz, von Anderen für ein Gemenge von Osmazom mit obiger fetten krystallinischen Substanz gehalten; Hr. L. nennt sie Extractivstoff.

Der in Aether und Alkohol von 40° B. unlösliche Rückstand C., mehrmals mit Alkohol von 33° B. ausgekocht, gab eine Lösung und einen Rückstand D. Die Lösung enthielt Chlorkalium und Chlornatrium, nebst einer, durch Alkohol von 40° B. leicht abscheidbaren, extractartigen Substanz, der eben erwähnten ähnlich. Der

Rückstand $oldsymbol{D}$ löste sich in kaltem Wasser (bis auf eine braune, in siedendem Wasser und siedendem Alkohol unlösliche Masse, vermuthlich ein Gemenge von Eiweiss Die Lösung schmeckte urinös und salund Farbstoff). zig, bläute geröthetes Lackmuspapier schnell, gab mit Essigsäure weissliche Flocken (die, nach Waschen mit kaltem Alkohol wie gelatinöses Eiweiss aussahen, sich gleich diesem, in Ammoniak, und noch leichter in Essig- und Salzsäure lösten), und mit salpetersaurem Silberoxyd und salpetersaurem Baryt weisse, slockige und theilweis in Salpetersäure lösliche Niederschläge, von denen ersterer sich ganz in Ammoniak löste, letzterer schwefelsauren und phosphorsauren Baryt enthielt. Eingedampst, gab sie einen Rückstand, der beim Glühen, durch Verbrennung einer organischen Substanz, viel an Gewicht verlor, und Chlorkalium, Chlornatrium, phosphorsaures, schwefelsaures und kohlensaures Natron enthielt. Hienach betrachtet Hr. L. den Rückstand D für eine eigenthümliche Verbindung von Eiweiss und Natron, und als identisch mit Berzelius's extractiver, im Wasser löslicher und in Alkohol unlöslicher Materie.

Nach dieser Untersuchung enthält also das Menschenblut, außer dem Gemenge von Faserstoff, Eiweiß und Farbstoff: 1) krystallisirbare fette Substanz, 2) ölige Substanz, 3) Extractivstoffe, löslich in Alkohol und Wasser, 4) eigenthümliche Verbindung von Eiweiß und Natron, 5) lösliche Salze.

Analyse des Serums.

Wenn man das Blut, statt durch Alkohol zu fällen, ruhig stehen läst, so zerfällt es bekanntlich in Blutkuchen und Blutwasser. Diese natürliche Scheidung, deren Grund noch unbekannt ist, geschieht nach sehr verschiedenen Verhältnissen, gewöhnlich ist aber die Menge des Blutkuchens desto beträchtlicher, jemehr Faserstoff das Blut enthält. Hauptsächlich der setten Substanzen

wegen, deren in den Analysen von Berzelius und Marcet nicht gedacht wird, wurden die folgenden Zerlegungen unternommen. Sie ergaben auf 1000 Serum von Menschenblut:

1	. Analyse.	2. Anal.
Wasser	906,00	901,00
Eiweis	78,00	81,20
In Alkohol u. Wasser lösliche organ. Stoffe	1,69	2,05
Eiweiss, verbunden mit Natron	2,10	2,55
Fette krystallinische Substanz	1,20	2,10
Oelige Substanz	1,00	1,30
Chlorkalium, Chlornatrium	6,00	5,32
Kohlens., phosphors., schwefels. Alkali	2,10	2,00
Kohlensaur. Kalk- und Talkerde Phosphors. Kalk-, Talkerde und Eisen	0,91	0,87
Verlust	1,00	1,61
	1000,00	1000,00

Die Analysen wurden folgendermaßen bewerkstelligt. Eintrocknung einer gewogenen Menge Serum gab zunächst den Wassergehalt desselben. Der Rückstand ward erst wiederholt mit Wasser, dann mit Alkohol ausgekocht. Das Wasser nahm die löslichen Salze, der Alkohol die fetten Substanzen auf. Die wäßrige Lösung ward eingedampft und der Rückstand mit Alkohol von 40° B. erschöpft. Dieser nahm die in ihm löslichen Extractivstoffe auf, und hinterließ einen Rückstand, bestehend aus Salzen und den in Alkohol unlöslichen Extractivstoffen. Um die Menge der letzteren kennen zu lernen, wurde der Rückstand geglüht, und das, was nun übrig blieb, zur Abscheidung der salzeauren Salze, mit Alkohol ausgekocht.

Die setten Substanzen, welche der siedende Alkohol ausgezogen hatte, wurden darch kalten Alkohol von 33° B. getrennt, der nur die ölige Substanz löste. Das durch siedendes Wasser und kalten Alkohol erschöpste Eiweiss

wurde getrocknet, gewägt und eingeäschert. Der Rückstand bestand, außer löslichen Substanzen, aus kohlensaurer und phosphorsaurer Kalk- und Talkerde, nebst einer so geringen Menge Eisen, daß es scheint, das Serum würde nichts davon enthalten, könnte man es gänzlich vom Farbstoff trennen.

Nachdem Hr. L. auf solche Weise die Natur der unmittelbaren Bestandtheile des Bluts constatirt, und sich überzeugt hatte, dass sie alle, mit Ausnahme des Faserstosses und Blutroths, im Serum enthalten seyen, das Blut also als Serum, worin Blutkügelchen schweben, betrachtet werden könne (was indes keineswegs eine neue Ansicht ist. P.), so schritt er zu einer vollständigen Analyse desselben.

Zu dem Ende liess er Blut von zwei starken, gesunden Männern, jedes für sich, in Serum und Blutkuchen zerfallen, trennte und wägte beide Bestandtheile, und analysirte dann das Serum nach der eben angeführten Methode. Was den Blutkuchen betraf, so theilte er ihn in zwei Theile, trocknete den einen völlig und wusch den andern aus, um die Menge des Faserstofss zu erhalten. Gestützt auf die Annahme von Dumas und Prevost, dass alles im Blutkuchen enthaltene Wasser dem eingemengten Serum angehöre, war dessen Menge dann durch den Gewichtsverlust beim Trocknen gegeben, und wurde die Menge der festen Bestandtheile des so bestimmten Serums von dem Gewichte des trocknen Blutkuchens abgezogen, so hatte man das Gewicht der Blutkügelchen, folglich auch, wenn man bievon die Menge des Faserstoffs, die durch das Auswaschen der zweiten Hälste des Blutkuchens bekannt war, abzog, das Gewicht Das Wasser des Serums zu dem des des Blutroths. Blutkuchens, und das Eiweiss des Serums zu dem des Blutkuchens addirt, gab dann die Gesammtmenge des im

Blut enthaltenen Wassers und Eiweißes. Endlich wurden zu den übrigen im analysirten Serum aufgefundenen: Substanzen noch die des im Blutkuchen eingeschlossenen Serums addirt, und auch dabei das Gewicht der feuersesten Substanzen von dem des Eiweißes und des Blutroths abgezogen*).

*) Diels Verfahren wurde von Hrn. L. eingeschlagen, weil er eine genaue Analyse des Blutkuchens, als eines blossen Gemenges von Blutkügelchen und Serum, für überflüssig hiek. wondung desselben mag auch aus diesem Grunde gestattet seyn; allein vergessen darf man nicht, dass dabei die sehr unwahrscheinliche Annahme gemacht ist, Faserstoff und Blutroth seyen wasserfrei im Serum enthalten. Dass Hr. L. dennoch diese Annahme machen konnte, ist um so auffallender, als er in seiner ausführlichen Abhandlung (Journ. de Pharm. Année 1831, p. 485) an dieser Stelle die Resultate einer Bestimmung der Menge des Faserstoffs im Blute von Menschen beiderlei Geschlechts von verschiedenem Alter und Temperament mittheilt, und dabei, mit Chevreul, in dem Faserstoff, wenigstens im abgeschiedenen Zustande, vier Fünstel seines Gewichts Wasser annimmt. Mittel aus 22 Versuchen ergab in 1000 Th. Blut an feuchtem Faserstoff 17,190, also an trocknem 4,298; das Minimum, beim Blute einer 45 jährigen Frau von sanguinischem Temperament beobachtet, betrug 5,440 im seuchten und 1,360 im trocknen Zustand; das Maximum bei einem 30 jährigen Mann von sanguinischem Temperament dagegen 28,940 im feuchten und 7,235 im trocknen Zustande.

Hr. L. bemerkt überdiess, er habe einige Versuche gemacht, den Farbstoff aus dem Blutkuchen abzuscheiden, dabei aber denselben in so schwacher Verbindung mit dem Faserstoff angetroffen, dass es unmöglich gewesen sey, ihn, nach der von Berzelius beim Ochsenblut angewandten Methode, nur einigermassen vom Eiweiss befreit zu erhalten. VVenn er den Kuchen des Menschenbluts ausdrückte, nahm das Serum fast allen Farbstoff mit weg, und der Faserstoff blieb beinah farblos zurück. Unter allen versuchten Methoden gelang ihm folgende am besten: Vermischung des VVaschwassers vom Blutkuchen mit Bleiessig, in geringem Ueberschuss, wodurch das Eiweiss als Blei-Albuminat niedergeschlagen wird; Filtration der rothen Flüssigkeit, und Besreiung derselben vom überschüssigen Blei durch schweselsaures Natron; endlich Erhitzung der Flüssigkeit bis 80° G.,

Auf diese Weise ergaben sich für die beiden untersuchten Portionen Blut folgende Bestandtheile:

											1. Analyse.	2. Analyse.
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	780,145	785,590
Faserstoff	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,100	3,565
Eiweis	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	65,090	69,415
Blutroth	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	133,000	119,626
Krystallini	sch	68	F	at	•	•	•	•	•	•	2,430	4,300
Oeliges F					•		•	•	•	•	1,310	2,270
In Wasser		•			ösl.	Ex	tra	ctiv	'sta	ffe	1,790	1,920
Eiweis-N				•	•	•	•	•	•	•	1,265	2,010
Chlorkalie Phosphore									Alk	al.	8,370	7,304
Kohlensau Phosphors Phosphors Eisenoxyd	aur	re !	Ka	lk-	· u					B	2,100	1,414
Verlust	•	•	•	•		•	•	•		•	2,400	2,586
		. ,										1000,000

Vergleichende Analyse des Bluts von Personen verschiedenen Alters, Temperaments und Geschlechts.

Die Untersuchungen in diesem Abschnitt bezwecken die Festsetzung der mittleren Zusammensetzung des Frauenund Männer-Bluts, um wo möglich zugleich aus den Abweichungen, die sich bei Verschiedenheit des Geschlechtes, Alters und Temperaments darin darbieten, einige physiologische Schlüsse abzuleiten. Statt sämmtlicher unmittelbaren Bestandtheile des Blutes sind indess nur die wesentlichen nach dem sehr einsachen Versahren der HH.
Prevost und Dumas bestimmt worden. Das Versah-

wodurch der Farbstoff sich in braunen Flocken abscheidet, die nun noch zu waschen und zu trocknen sind. (Ein anderes Verfahren findet man in dem folgenden Aufsatz angegeben. P.)

^{*)} Fett hat bekanntlich schon L. Gmelin gefunden. Neuerlich

ren bestand also darin, dass das Serum getrocknet, und ihm dann durch kochendes Wasser die löslichen Salze und Extractivstosse entzogen, dass serner der Blutkuchen getrocknet und seine Zusammensetzung aus der des analysirten Serums abgeleitet wurde. Das untersuchte Blut war durch Aderlass von ganz gesunden Personen genommen, und zwar von Personen der höheren Klassen, bei denen die Resultate nothwendig sieherer aussallen mussten, als bei Personen in Hospitälern, weil die meisten derselben gewöhnlich lange Zeit hindurch Entbehrungen aller Art erlitten haben.

1000 Theile Frauenblut enthielten:

Wasser.	Eiweils	Lösliche Salze und Extractiv- stoffe.	1	Untersuchte Blutmenge Grm.	Alter.	Tem- pera- ment *).
790,840	71,180	7,990	129,990	533	53	l.
827,130	69,100	11,100	92,670	568	38	1.
801,918	59,159	9,313	129,610	386	34	ì.
796,175	73,065	9,040	121,720	390	25	8.
792,561	69,082	8,703	129,654	528	60	8.
792,897	70,210	9,163	127,730	450	58	8.
853,135	68,756	9,760	68,349	374	22	8.
790,394	72,796	11,220	125,590	532	58	s.
799,432	74,740	10,509	115,319	398	54	8.
799,230	69,125	12.645	119,000	508	36	· 1.
853,135	74,740	12,645	129,990	Maximum	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 	
790,394		1 '	68,349	Minimum		'
804,371			115,963	Mittel .	•	

will der Dr. Den is ausserdem gefunden haben: ein weises und ein rothes phosphorhaltiges Fett (durch Auskochen des Faserstoffs mit Alkohol, Chevreul's Hirnfett analog), Cholesterin und einen neuen Stoff Cruorin (durch Kochen des Faserstoffs mit Wasser). (Journ. de pharm. 1831, p. 522.)

^{&#}x27;) In dieser Kolumne bedeutet: I, lymphatisches; s., sanguinisches; Is., lymphatisch - sanguinisches; n., nervöses; und g., galliges Temperament.

548

1000 Theile Männerblut enthielten:

Wasser.	Èiweils	Lösliche Salze und Extractiv- stoffe.	Blutkü- gelchen.	Untersuchte Blutmenge Grm.	Alter.	Tem- pera- ment *).
780,210	71,970	14,000	133,820	416	45-48	8,
790,900	71,560	8,870	128,670	417	26	n.
782,271	66,090	10,349	141,290	451	36	ls.
783,890	57,890	9,770	148,450	430	38-40	8.
805,263	65,133	12,120	117,484	454	48-50	1.
801,871	65,389	11,100	121,640	416	62-64	8.
785,881	64,790	10,200	139,129	390	32	g.
778,625	62,949	11,541	146,885	603	26	8.
788,323	71,061	8,928	131,688	625	30-32	8.
795 870	78,270	10,010	115,850	668	34	1.
805,263	178,270	14,000	148,450	Maximum		1
778,625	57,890	8,870	115,850	Minimum		
789,320	67,500	10,689	132,491	Mittel	1	1

Aus diesen Tafeln ergiebt sich Folgendes:

Die Wassermenge des Bluts ist verschieden nach dem Geschlecht (geringer bei dem männlichen), nach dem Alter (jedoch bei Individuen desselben Geschlechts, wenigstens zwischen 20 und 60 Jahren, nicht dem Alter proportional), und nach dem Temperament (bei gleichem Geschlecht kleiner bei sanguinischem als bei lymphatischem Temperament).

Die Menge des Eiweisses ist bei Personen beiderlei Geschlechts, sanguinischen wie lymphatischen Temperaments, fast gleich, aber verschieden nach dem Alter (ohne doch bei gleichem Geschlechte, zwischen 20 bis 60 Jahren, dem Alter proportional zu seyn).

Die Menge der Blutkügelchen ist größer beim Mann als bei der Frau, bei beiden Geschlechtern aber größer bei sanguinischen als bei lymphatischen Personen, so wie verschieden nach dem Alter, ohne jedoch, wenigstens zwischen 20 und 60 Jahren, dem Alter proportional zu seyn.

Die Menge des Serums ist größer bei der Frau als bei dem Mann, in beiden Geschlechtern größer bei lymphatischen als sanguinischen Personen, und verschieden nach dem Alter, ohne daß, wenigstens zwischen 20 und 60 Jahren, irgend eine bestimmte Relation zu dem Alter stattfindet.

Die Menge des Eiweisses, des Faserstoffs und des Blutroths, mit einem Worte, die der nährenden Substanzen, ist kleiner bei der Frau als bei dem Manne, in beiden Geschlechtern kleiner bei lymphatischen Personen als bei sanguinischen, auch verschieden nach dem Alter, ohne dass, wenigsten zwischen 20 und 60 Jahren, eine bestimmte Relation mit dem Alter vorhanden ist.

In dem eigentlichen Serum, gebildet aus Eiweis und Wasser, scheint die Wassermenge, und folglich auch die Eiweissmenge, beim Mann wie bei der Frau, bei sanguinischen und lymphatischen Personen nahe gleich zu seyn, variirt aber mit dem Alter.

Das Blut der Frauen enthält während der Menstruation fast nur halb so viel Blutkügelchen wie gewöhnlich, wie aus folgenden zwei Analysen hervorgeht.

Wasser	851,590	832,754
Eiweis	66,870	60,891
Lösliche Salze und Extractivstoffe	11,290	13,210
Blutkügelchen	70,250	93,145
	1000 000	1000,000

Dieselbe Wirkung wird, wie leicht vorauszusehen, auch durch wiederholte Aderlässe hervorgebracht. So z. B. fand sieh in einem Frauenblut

•	•	r. 1. Adorlafs.	vom 3. Aderl. am 2. Tage.
•	Wasser	792,897	834,050
	Eiweis	70,210	71,111
	Lösliche Salze und Extractivstoffe	9,163	7,329
	Blutkügelchen	127,730	87,510
	-	1000.000	1000,000.

Das Verhältnise des Eiweises vom Serum erleidet dagegen durch wiederholte Aderlässe oder durch die Menstrustionen weit unmerklichere Veränderungen, wie leicht begreislich deshalb, weil die Flüssigkeit, welche auf Kosten des ganzen Systems im Verhältnis zum abgelassenen oder abgegangenen Blut absorbirt wird, ein mit Eiweis beladenes Wasser ist.

IV. Ueber den Farbstoff des Ochsenbluts; von Hrn. Lecanu.

(Ann. de chim. et de phys. T. XLV. p. 5. Auszug.)

Lur Darstellung des Blutroths sind bisher vier Methoden vorgeschlagen. Vauquelin räth: 1 Th. Blutkuchen in 4 Th. Schwefelsäure und 32 Th. Wasser einzurühren, das Gemenge 5 bis 6 Stunden lang bis 70° C. zu erwärmen, dann zu filtriren, den Rückstand mit 36 Th. heissem Wasser zu waschen, sämmtliche Flüssigkeiten bis zur Hälfte einzudampfen, und endlich durch Ammoniak Der Niederschlag, hinlänglich gewaschen, ist zu fällen. das Blutroth. Brande befreit frisch abgelassenes und geschlagenes Blut von seinem Faserstoff, lässt es dann stehen, und trennt den abgesetzten Farbstoff vom Serum. Engelhart verdünnt geschlagenes Blut mit 10 Theilen Wasser, erhitzt es dann bis 65° C., und sammelt den braunen Absatz, der nun gewaschen und getrocknet wird. Berzelius bringt den Blutkuchen, zur Absonderung des Serums, in dünnen Schichten auf Fliesspapier, trocknet ihn, zerreibt ihn dann mit kaltem Wasser, und erhitzt die Lösung, damit das Bluthroth gerinne, das er jetzt absondert, wäscht und trocknet *).

^{*)} Eine fünfte, die von L. Gmelin, welche auf der Löslichkeit des Blutroths in kochendem Alkohol von 36° B. beruht (Siehe dess. Lebrb. Bd. 2 S. 1163) scheint Hr. Lecanu nicht gekannt su haben.

Die erste dieser Methoden liesert, wie Berzelius gezeigt hat, den Farbstoff nur in geringer Menge, und noch dazu verändert, und gemengt mit Faserstoff und Eiweiß. Die zweite giebt nur ein Gemenge von Farbstoff und Serum. Die beiden letzten liesern zwar den Farbstoff weit reiner, aber in dem Zustande der völligen Unlöslichkeit in Wasser, wodurch sich seine Eigenschaften nur zum Theil ermitteln lassen *).

Um den Farbstoff, mit allen seinen Eigenschaften, namentlich mit der Löslichkeit in Wasser begabt, zu erhalten, behandelt Hr. L. den gut ausgetropften Kuchen des Ochsenbluts, nachdem er ihn durch wiederholtes Anrühren mit Wasser und Ausdrücken möglichst vom Serum befreit hat, mit Wasser, und überläßt die Lösung dem freiwilligen Verdunsten im Sonnenschein. Die zurückbleibende Masse stellt, nach Hrn. L., nicht, wie man bisher geglaubt hat, reinen Farbstoff dar, sondern eine Verbindung dieses mit Eiweiß. Er nennt diese Verbindung Hematosine (auch Zoohématine, Hémochroine), und giebt deren Eigenschaften folgendermaßen an.

In Stücken schwarz und wie Gagat glänzend, in Pulver matt und ziegelroth, in dünnen Schichten röthlich und durchsichtig. In Wasser leicht löslich, eine schönrothe, fade schmeckende und riechende Lösung gebend, die geröthetes Lackmus nicht bläut, bei freiwilliger Verdampfung das Hämatosin mit allen seinen ursprünglichen Eigenschaften, namentlich der Löslichkeit in Wasser zu-

^{*)} Für des chemische Publicum in Deutschland bedarf es wohl nicht der Bemerkung, dass Berzelius in seinem Lehrbuche, Bd. III. S. 48, die Eigenschaften des auslöslichen Blutroths und dessen Verschiedenheit von dem geronnenen, der Hauptsache nach eben so wie hier Hr. L. beschrieben, auch ebendaselbst, S. 566 (und in dies. Ann. Bd. XIX S. 36) auf den ähnlichen gedoppelten Zustand des Eiweises, Faserstoffs und Käsestoffs, so wie auf die Analogie dieser Stoffe mit den isomerischen Modificationen der Phosphorsäure, der Titansäure und des Zinnoxyds hingewiesen hat.

rückläset, bis 65° C. erwärmt aber trübe wird, und, längere Zeit in der Temperatur 70° C. erhalten, das Hämatosin in braunen Flocken und verändert absetzt. Die wässrige Lösung wird serner höher geröthet von Ammoniak, braun gesärbt von Essigsäure, gesällt von Alkohol roth, von Chlor weiss, von Galläpselausgus braunroth, von Quecksilberchlorid roth, von Salpetersäure braun, auch, wenn die Lösung concentrirt ist, von Schweselund Salzsäure (doch sind diese Niederschläge in überschüssiger Säure löslich, der von Salpetersäure ist es nicht), während Kaliumeisencyanür und Jodkalium keine Niederschläge darin hervorbringen, auch Bleizucker und Bleiessig nicht, die doch Eiweislösung fällen.

Alkohol, Schwefel- und Essigäther, so wie fette Oele, verändern und lösen das Hämatosin nicht, sondern entziehen ihm nur ein wenig Fett, das dem im Blut vorhandenen analog ist. Aetzkali und Ammoniak lösen das Hämatosin augenblicklich, und, besonders das Ammoniak, mit prächtig rother Farbe. Diese Lösungen werden von Essigsäure gefällt, und die ammoniakalische hinterläßt nach freiwilliger Verdampfung das Hämatosin als eine rothe Masse.

Mit Chlorwasserstoffsäure giebt das Hämatosin eine braune, fast schwarze Lösung, die sich bei Erhitzung nicht trübt, und abgedampft eine, trocken, fast schwarze, schwach sauer schmeckende Masse, chlorwasserstoffsaures Hämatosin, zurückläßt. Diese Masse (die man auch erhält, wenn man zum letzten Waschwasser vom Blutkuchen einen Ueberschuß von Chlorwasserstoffsäure hinzusetzt und den braunen flockigen Niederschlag sammelt) ist leicht in Wasser und verdünntem Alkohol, unvollständig aber in starkem Alkohol löslich. Die wäßrige Lösung röthet Lackmus, und wird gefällt von Chlorlösung und von Jodkalium weißlich, von Galläpfelaufguß, Kaliumeisencyanür, Ammoniak und Chlorwasserstoffsäure braun, und die beiden letzteren Niederschläge lösen sich in einem Ueberschuß

des Fällmittels. Die wäßrige Lösung des chlorwasserstoffsauren Eiweiß (erhalten durch Behandlung von blutrothfreiem Serum oder Eierweiß mit Chlorwasserstoffsäure, wobei diese in überschüssiger Säure unlösliche Verbindung als weiße Flocken zurückbleibt), und die des chlorwasserstoffsauren Faserstoffs (erhalten durch Auflösen der Blutfaser in Chlorwasserstoffsäure, Absondern des nicht gelösten Fetts, und Niederschlagen der Verbindung durch starken Zusatz von Wasser) verhalten sich ähnlich, nur sind sie weiß, wie die Niederschläge, die Ammoniak und Chlorwasserstoffsäure in ihnen hervorbringen, und ebenfalls in einem Ueberschuß dieses Fällmittels löslich sind. In starkem Alkohol ist das chlorwasserstoffsaure Eiweiß vollkommen unlöslich.

Concentrirte Schweselsäure färbt die rothe Lösung des Hämatosins violett; bei längerer Berührung löst sie dasselbe aus, und diese Lösung wird durch Zusatz von Wasser, unter Fällung brauner Flocken, vollständig entfärbt. In der darüberstehenden Flüssigkeit zeigt Kaliumeisencyanür deutlich die Gegenwart von Eisen an. Mit dem 3- oder 4 sachem Wasser verdünnte Schweselsäure bildet sich ein saures schweselsaures Hämatosin, welches als eine braunschwarze Masse am Boden liegen bleibt, sich auch bei Erhitzung nicht merklich in dieser Säure, und erst in vielem Wasser löst.

Vollkommen trocknes Hämatosin erträgt die Siedhitze des Wassers mehrere Stunden lang, ohne dadurch seine Löslichkeit in Wasser zu verlieren; längere Erhitzung mag ihm, wie es vom Eiweiß bekannt ist, indeß wohl die Löslichkeit nehmen. In höherer Temperatur schmilzt es, schwillt auf, und giebt, unter dem gewöhnlichen Geruch trocken destillirter thierischer Körper, eine voluminöse, glänzende und leichte Kohle, deren Ascheroth ist, und so sehr dem Eisenoxyd gleicht, daß es scheint, sie bestehe alleinig daraus. 100 Th. Hämatosin aus dem Blute mehrer Individuen, gaben im Mittel

97,742 verbrennliche Theile, 1,724 Salze (kohlensaures und salzsaures Natron, kohlensaure und phosphorsaure Kalk- und Talkerde) und 0,534 Eisenoxyd.

Das Hämatosin, welches aus der wäßrigen Lösung durch Erhitzung oder Zusatz von Alkohol, oder aus der chlorwasserstoßsauren Lösung durch Ammoniak geschieden worden ist, giebt bei der Analyse gleiche Resultate, unterscheidet sich aber von dem löslichen Hämatosin dadurch, daß es sich in Wasser gar nicht löst, in Aetzkalilauge langsam, in Aetzammoniak schwierig, in Chlorwasserstoßsäure sehr schwer und sehr wenig, so wie in concentrirter Essigsäure, wiewohl es in derselben gallertartig wird, erst bei Erwärmung.

Das Hämatosin ist, wie schon erwähnt, nach Hrn. L. nicht der reine Farbstoff des Bluts, sondern eine chemische Verbindung dieses Farbstoffs mit Eiweiß. Um dieß zu erweisen, fällt er die wäßerige Lösung des Hämatosins mit Chlorwasserstoffsäure, und behandelt den braunen Niederschlag von saurem chlorwasserstoffsauren Hämatosin, nachdem er gewaschen und getrocknet ist, mit siedendem Alkohol; dadurch entsteht eine rothbraune Lösung und ein weißer Rückstand. Die Lösung, aus der Ammoniak rothbraune Flocken fällt, enthält sauren chlorwasserstoffsauren Farbstoff im Zustande der Reinheit; Der Rückstand dagegen besteht aus chlorwasserstoffsaurem Eiweiß, dessen Eigenschaften mit den vorhin angegebenen übereinstimmen.

Dass dieser Eiweissgehalt kein mechanischer sey, nicht von Serum herrühre, das etwa im Blutkuchen zurückgeblieben, zeigt Hr. L. dadurch, dass er sich immer gleich bleibt, immer etwa 50 Procent beträgt, aus dem wievielten Waschwasser des Blutkuchens auch das Hämatosin bereitet worden seyn mag. Demnach betrachtet Hr. L. das Hämatosin als eine chemische Verbindung von Eiweiss mit reinem Farbstoff, den er Globulin nennt *).

^{*)} Indess ist nach Hrn. L. das Globulin nur im Ochsen- und Ham-

Um das Globulin zu erhalten, schüttet Hr. L. in geschlegenes und zuvor mit 4 bis 5 Th. Wasser verdüngtes Ochsenblut Bleiessig in geringem Ueberschuss, befreit die vom Niederschlag absiltrirte Flüssigkeit durch schwefelsaures Natron vom überschüssigen Blei, und versetzt sie, nachdem sie zur völligen Absetzung des schwefelsauren Bleioxyds einige Stunden gestanden hat und nochmals filtrirt worden ist, mit Chlorwasserstoffsäure, wodurch das Globulin als saures Salz in braunen Flocken niedergeschlagen wird. Dieser Niederschlag, nachdem er gewaschen, in Leinwand stark ausgedrückt und im Wasserbade getrocknet worden ist, wird nun wiederholt mit Alkohol ausgekocht und die Lösung mit Aetzammoniak gefällt, wodurch man einen rothen flockigen Niederschlag bekommt, der, nachdem er durch Waschen vom Ammoniak befreit und getrocknet worden ist, das Globulin im Zustande der Reinheit darstellt.

Als Vorsichtsmassregeln empsiehlt Hr. Lecanu hiebei:

1) die rothe Lösung nicht zu lange mit überschüssig angewandtem Bleiessig stehen zu lassen, weil sie sonst dadurch verändert und braun wird; 2) das saure Coagulum völlig zu trocknen, weil das chlorwasserstoffsaure Eiweis sehr merklich in verdünntem Alkohol löslich ist;

3) die alkoholischen Lösungen so zu verdünnen, dass sich nicht beim Erkalten ein gallertartiger Niederschlag bildet, wie es bei den ersten Auskochungen, wenn sie concentrirt sind, der Fall ist, weil man sonst mit dem Ammoniak leicht nur eine unvollständige Zerzetzung bekommt; 4) weder zu wenig noch zu viel Ammoniak hinzuzusetzen, weil sonst entweder das Globulin Chlorwasserstoffsäure zurückhält, oder sich zum Theil wieder löst.

melblut mit Eiweiss verbunden, im Menschenblut dagegen, wie es scheint, im freien Zustande vorhanden; wenigstens löst sich das chlorwasserstoffsaure Hämatosin vom Menschenblut vollständig in Alkohol, bis auf eine sehr geringe Spur von chlorwasserstoffsaurem Eiweiss.

Das Globulin ist geruch- und geschmacklos, im feuchten Zustande blutroth, im trocknen braunroth, unlöslich im Wasser und Alkohol, in der Kälte wie in der Wärme, dagegen ungemein löslich in Aetzkalilauge und Ammoniakflüssigkeit. Die alkalische Lösung gerinnt nicht bei Erwärmung, giebt mit Kaliumeisencyanür keinen Niederschlag, wohl aber einen braunen mit Galläpfelaufgufs, Chlorwassertsoff-, Schwefel- und Essigsäure, so wie mit Chlor, von denen der letztere zuletzt farblos wird (und in der darüberstehenden Flüssigkeit Eisen durch Kaliumeisencyanür erkennen lässt), und die drei vorhergehenden in Ueberschuss der Säuren löslich sind.

Concentrirte Schweselsäure löst. das Globulin und färbt sich dabei roth, verdünnte löst es aber selbst bei Erwärmung nicht. Von Essigsäure wird es leicht und mit brauner Farbe gelöst.

Chlorwasserstoffsäure löst das Globulin ebenfalls leicht und mit brauner Farbe. Sie bildet mit ihm eine neutrale Verbindung, die man am leichtesten erhält, wenn man das chlorwasserstoffsaure Hämatosin mit Alkohol kocht und die Lösung verdampft. Man erhält sie so in glänzenden Blättchen, von fadem Geruch, saurem und unangenehmen Geschmack, die sich leicht in Wasser und Alkohol lösen, besonders bei Erwärmung. Ihre wässrige Lösung wird nicht gefällt von Bleiessig, wohl aber von Galläpfelaufguß hellbraun, von Kaliumeisencyanür braun, von Jodkalium (wenn die Lösung nicht zu verdünnt ist) bräunlich, und von Chlor, unter Entfärbung der Flüssigkeit, weisslich (in der Lösung ist dann Eisen durch Kaliumeisencyanür nachzuweisen), endlich auch von Ammoniak zu einem in diesem Fällmittel löslichen Niederschlag.

Bei Erhitzung verhält sich das Globulin wie das Hämatosin. Globulin von Ochsenblut lieserte beim Einäschern 98,6 Verlust und 1,4 Eisenoxyd; das von Menschenschenblut 98,26 Verlust und 1,74 Eisenoxyd; beide Arten des Globulins gaben nur Spuren von Salzen *).

*) In Bezug auf diese Arbeit des Hrn. Lecanu bemerkt Berzelius in seinem 11. Jahresbericht, S. 315, zunächst, dass er es durch seine Versuche nicht habe bestätigt sinden können, dass der Farbstoff des Bluts nicht vom Bleiessig gefällt werde. werde bei dieser Fällung zuletzt nur so viel Essigsäure frei, dass dadurch kein weiterer Niederschlag entstehe. Dann fährt en fort: "Als Beweis, dass der (nach S. 555 gegebener Vorschrift) bereitete Farbstoff reiner sey, als der ohne solche Umwege dargestellte, führt Hr. L. an, dass der aus Menschenblut erhaltene -1,74, and der aus Ochsenblut 1,4 Eisenoxyd gebe, begeht jedoch dabei den Fehler, den ganzen Gehalt an Asche für Eisenoxyd anzuschen (presque uniquement formé de peroxyde de fer). Allein diess ist dieselbe Menge Asche, die der Farbstoss gewöhnlich giebt, und die man, sucht man nicht absichtlich die anderen Bestandtheile darin, allerdings leicht, durch die rothe Farbe getäuscht, für Eisenoxyd nehmen kann. Wenigstens ist es gewiss; dass ich aus einem, nach Gmelin's Methode dargestellten Farbstoff, durch Auflösen in kochendem Alkohol und nachheriges Verbrennen, nicht bemerkenswerth mehr Eisenoxyd erhielt als aus dem früher von mir analysirten.

In Verbindung mit dem, was schon früher über den Farbstoff des Bluts bekannt war, lässt sich aus L's Arbeit das Resultat entnehmen, dass, gleich wie der Farbstoff selbst in kochendem Alkohol löslich ist, wie L. Gmelin zuerst gezeigt hat, auch seine Verbindung mit Chlorwasserstoffsäure, und vielleicht auch die mit andern Säuren, in kochend heissem Alkohol löslich ist, und sich auf diese VVeise von Eiweils, seinem fast steten Begleiter, reinigen lässt. Alkein unmöglich führen diese Versuche zur Annahme einer chemischen Verbindung zwischen einem Farbstoff und Eiweiss, die eine Umkleidung der Blutkügelchen bilde, und deshalb wird also der neue Name Globulin für die Wissenschaft überflüssig. - Hinzuzufügen ist noch, dass alle von Lecanu vom Globulin angegebenen Eigenschaften auch mit den gewöhnlichen Angaben über den Blutfarbstoff übereinkommen, und dass es seine ursprünglichen Charactere nicht · so gut beibehalten hat, wie der mit Alkohol ohne Salzsäure gereinigte Farbstoff, dessen ich in meinem Lehrbuche, Bd. III S. 55, erwähnt habe.

V. Ueber das Athemholen der niederen Thiere; von G. R. Treviranus in Bremen.

(Auszug aus der Zeitschrift für Physiologie, Bd. IV S. 1.)

Deber das Athmen der wirbellosen Thiere sind bisher nur wenige Versuche von Vauquelin*), Spallanzani**) und Sorg ***) angestellt, die noch dazu keine große Zuverlässigkeit besitzen, da der Sauerstoff theils durch Phosphor (Vauquelin und Spallanzani), theils durch das schlechteste äller eudiometrischen Mittel, durch Salpetergas (Sorg), bestimmt worden ist, auch die beiden letzten Naturforscher ganz versäumt haben, auf die Veränderungen der Temperatur und des Lustdrucks Rücksicht zu nehmen. Diese Gründe bestimmten den Verfasser zur Aufnahme seiner Untersuchung.

Sein Verfahren dabei war folgendes. Kleinere Thiere liefs er in derselben Röthe athmen, in der er hernach die geathmete Luft analysirte. Damit sie nicht die Sperr-flüssigkeit berührten, auch ohne Beschädigung und ohne Verlust an Luft weggeschafft werden konnten, brachte er sie mit einem dünnen Metalldraht, der am Ende und einigen andern Stellen zu einem Drahtsieb zusammengeflochten war, in die Röhre. Wann mehrere Thiere zugleich in der nämlichen Luft athmeten, wurde jedes zwi-

^{*)} Annal. de chimie, T. XII (A. 1792) p. 273.

^{**)} Mémoires sur la respiration par L. Spallanzani, traduits en Français, d'après son manuscrit inédit par J. Sennebier, Genève 1803; und Sennebier in dessen Werk Rapport de l'air avec les êtres organisés.

^{***)} T. L. A. W. Sorg. Disquisit, physiol, circa respirationem insectorum et vermium, quibus palmam adjudicavit Societas Reg. scient. Gött. Rudolstadtii 1805.

schen zwei solche Geslechte eingeschlössen. Größere Thiere athmeten unter weiteren graduirten Cylindern, aus denen die respirirte Luft in engere Absorptionsröhren zur Prüfung gebracht wurde. Zur Sperrslüssigkeit diente immer Quecksilber, wo nicht eine andere Materie genannt Nachdem die kleineren Thiere mittelst des Metalldrahts aus der Glasröhre unter dem Quecksilber hervorgezogen waren, brachte er die Röhre, mit so viel Quecksilber, als eben zum Sperren der Luft hinreichte, in ein Fläschchen, füllte den übrigen Raum desselben mit der zum Absorbiren der Kohlensäure bestimmten Flüssigkeit (gewöhnlich ätzendes Kali, in einigen Fällen ätzender Baryt), und liess diese in das aus dem Quecksilber bervorgezogene untere Ende der Röhre treten. Nach beendeter Absorption wurde die Flüssigkeit mit destillirtem Wasser übergossen, so lange, bis sie weggespült war, dann die Röhre wieder in das Quecksilber gesenkt, der Rest des Wassers mit einer Spritze weggenommen, und nun die Röhre mit der zur Absorption des Sauerstoffs dienenden Flüssigkeit (Schwefelkali-Lösung) gefüllt. Um die Röhre in der Flüssigkeit schwebend zu erhalten, wurde sie mittelst eines durchbobrten Korks in dem Halse der Flasche befestigt. Zum Auffangen der Luft aus größeren Cylindern diente eine Wanne mit abgekochtem Wasser, da dieses, wie schon Berthollet gefunden *), auf die Luft, bei momentanem Durchgange keine merkbare Mischungsänderung hervorbringt.

Das Kaliwasser blieb 12 bis 14, das Barytwasser 36 bis 48 Stunden mit der Luft in Berührung. Die Schwefelkali-Lösung mußte in Röhren von 6 bis 8 Lin. Weite 6 bis 8 Tage lang wirken, ehe die Einsaugung vollendet, war; bei größerer Berührungssläche und niedrigerem Stande des inneren Niveaus ging sie rascher vor sich. Wegen der langen Dauer der Versuche wurde auf die Bestimmung der Temperatur und des Luftdrucks

^{*)} Mém. de la Societé d'Arcueil, T. II p. 458.

die höchste Sorgfalt verwandt *), vor Allem zu Anfange, wo die Röhren mit den Händen berührt werden mußten. Bei Vergleichung der gesthmeten Lust mit der atmosphärischen wurde angenommen, dass diese aus: 0,01 Kohlensäure, 0,21. Sauerstoff und 0,78 Stickgas bestehe.

In allen Fällen, wo nicht ausdrücklich ein anderes bemerkt ist, wurden die Versuche nur mit kraftvollen Thieren angestellt, die erst eben oder vor wenigen Stunden gefangen waren, und nur so lange fortgesetzt, als die Thiere sich noch willkührlich bewegten. Die Wirkungen des Athmens nehmen aber desto mehr ab, je länger das Thier ein und dieselbe nicht erneute Lust athmet, und je geringer die Menge dieser Luft ist. Vergrößert man die Lustmasse, ohne die Dauer des Athmens in gleichem Verhältnisse zu verlängern, so ändert sich die Mischung der Luft zu wenig, um bei der chemischen Prüfung genaue Resultate zu geben. Lässt man das Thier in einer größeren Luftmasse längere Zeit respiriren, so erreicht man nicht mehr als beim Athemholen in einer kürzeren Zeit und in einer kleineren Lustmenge, und überdiess leidet das Thier dann Hunger. Jede der Zahlen in der vierten Columne der folgenden Tafel ist daher als das Minimum von dem anzusehen, was beim Athembolen der Thiere im freien Zustande unter sonst gleichen Umständen erfolgt. Es versteht sich übrigens, dass unter der Respiration, von der hier die Rede ist, die mit begriffen ist, welche durch die ganze Obersläche der Haut erfolgt.

Die Ergebnisse der auf diese Weise angestellten Versuche zeigt die folgende Tasel.

^{*)} Dagegen scheint der Verfasser, die Berichtigung in Bezug auf den VVasserdampf in der Luft vor und nach dem Versuch unberücksichtigt gelassen zu haben.

	Temperatur	aut 100 min	auf 100 minutenlanges Athmen und 100 Gran schweres Thier.	Athmen und Thier.	I IOU Grad	co weres
Arten der I hiere,	beim Versuche.	Eingeath-	Absorbirtes	birtes	Excernirtes	irtes
			Sauerstoff-	Stickess.	Koblen-	Stick-
			838.		sauregas.	23:
Cetonia Aurata A	16°.5 R.	2.9			0.21	
B	13.5 bis 14.5	1,5	0.07		90'0	•
Melolontha horticola	bis 15	2,0	0,17	0	0,07	0,10
Carabus niger	11 bis 15	4.8	0,56	0	0,23	0,33
Oniscus Asellus	11,5 his 15	14,5	0,60	0	0,20	0,40
	16 bis 15	0,4	0,00	0	0,03	0,05
Lumbricus terrestris	16 bis 15	0,1	0,03	•	0,01	0,02
Limax ater A	16,5	0,3	0,01	0,01	0,03	•
	17	0,5	0,07	,	0,0	90,0
y	14 bis 15	0,3	0,05		10,0	0,01
Helix hortensis A	11,5 bis 16	0,5	60,0	0,01	0,10	•
	13,5 bis 16	0,5	0,10	0,05	0,15	•
Planorbis corneus (Draparn.)	17	0.5	0,014	Φ.	0,007	0,007
Bufo cinerus (Merr.) A	17.	4,4	0,07	•	0,05	0,05
	12	0,0	90.0	0	0,03	0,05
Rana temporaria A	14	0,7			0,10	•
	13 bis 15	8,0	0,15		0,15	

Bemerkungen. Es wurde angestellt: No. 2 im Sonnenlicht bei heftiger Bewegung des Thiers, No. 7 im Sonnenlicht, No. 12 nach 28 stündigem Hungern, No. 13 in der Periode des abnehmenden Lebens, No. 14 nach 3 tägigem Hungern, No. 15 nach 3 tägigem Hungern und geschwächt vom vorigen Versuch, No. 20 nach 2 tägigem Hungern, No. 27 nach 2½ tägig. Hungern und geschwächt vom vorigen Versuch, No. 35 nach 3 tägigem Hungern.

Aus diesen Versuchen zieht nun der Verfasser folgende Schlüsse:

- 1) Die Erzeugung der Kohlensäure beim Athmen niederer Thiere ist abhängig von der Temperatur des Mediums. Belege dafür sind No. 2 und 1, No. 7 und 8 u. s. w. Die Stärke der Thiere modificirt indess das Gesetz. Die Schmetterlinge in No. 12 waren zwar geschwächt durch Hungern, doch aber noch in der höchsten Periode des Lebens, lieferten daher bei 15° R. viertehalbmal so viel Kohlensäure als die in No. 13 bei 13°,5 und 17°, da sie sich im abnehmenden Leben befanden.
- 2) Die Menge der Kohlensäure hängt von den willkührlichen Bewegungen dieser Thiere ab. Beleg No. 2. Die beweglichsten der wirbellosen Thiere, z. B. Bienen, Hummeln und Tagschmetterlinge, liefern auch die meiste Kohlensäure. Der kraftvolle Goldkäfer (No. 19) lieferte fünfmal so viel als die Larve der Cetonia aurata (No. 18), der Pferdeegel (24) dreimal so viel als der Regenwurm (25).
- 3) Das Verhältnis zwischen dem verschluckten Sauerstoff und der ausgehauchten Kohlensäure ist nicht immer gleich, sondern hängt ab von der Stärke des Athmens, der Dauer desselben bei Abnahme der respirablen Lust und dem Volume der geathmeten Lust. Je mehr Kohlensäure beim Athmen in freier Lust entbunden wird, je weniger das Thier in einem sauerstoffarmen Medium auszudauern vermag, desto kleiner ist jenes Verhältnis bei

nicht zu langem Respiriven in geringer Menge atmosphärischer Lust. Wird das Athmen in solcher Lust lange fortgesetzt, sangen die Kräste des Thieres zu sinken an, so nimmt die Excretion der Kohlensäure in größerem Verhältnisse als die Absorption des Sauerstoss ab. Beweis: No. 14 und 15.

Alle kräftig athmenden Thiere sterben aber in eingeschlossener Luft lange bevor sie derselben allen Sauerstoff entzogen haben. Anders verhalten sich manche Mollusken, denn bei ihnen findet das Gegentheil des oben Gesagten statt. Diese verzehren nämlich nicht nur alles in der Luft befindliche Sauerstoffgas, sondern fahren dann noch fort Kohlensäure auszuhauchen; zuweilen erzeugen diese Thiere gar mehr Kohlensäure als sie Sauerstoff verschlucken, bevor sie dieses ganz verzehrt haben. lange Ausdauer der Respiration in einer Atmosphäre, in der das Athmen der übrigen Thiere aufhört, bemerkte Vauquelin an Limax flavus und Helix arbustorum, Spallanzani an Helix arbustorum, und Sorg an Helix Pomatia; der Versasser fand sie beim Versuch 29 bestätigt, wo eine Gartenschnecke einer Lustmasse von 4,37 K. Z. bei 11°,5 bis 15° binnen 43 Stunden allen Sauerstoff entzog.

- 4) Bei den meisten Versuchen blieb das Volumen der geathmeten Luft ganz unverändert. Vergrößert wurde es (aber nur um 1 oder 2 Hundertel K. Z.) in No. 11 und 13; vermindert bei No. 7, 13; 14, 15, 20, 24, 25. Der Verfasser konnte nicht ermitteln, worin das Verlorene bestand, und ist nicht ganz sicher, wodurch der Verlust veranlaßt ward; er glaubt indeß, von der Aufnahme einer geringen Menge Luft in den Nahrungskanal während des Saugens der Thiere *).
- 5) Ungeachtet in den meisten Fällen das Luftvolum ungeändert blieb, wurde doch immer mehr Sauer-
 - *) Auch die hygroskopische Beschaffenheit des Körpers der Thiere könnte wohl von merkbarem Einstuss seyn.

 P.

stoff absorbirt, als Kohlensäure ausgehäucht, folglich mußte Stickgas entbunden worden seyn.

- 6) Mehr Stickgas als Kohlensäure wurde ausgehaucht von Libellula depressa, Carabus niger, Oniscus Aseltus, Hirudo Gulo, Lumbricus terrestris, Limax ater (27), Bufo cinéreus (32 und 33), mithin von Thieren, die sich entweder blofs von thierischen Substanzen, oder, wie die Nachtschnecken, von Pilzen, also sehr stickstoffreichen Materien, nähren: Pflanzenfressende Insecten, wie Bienen (1 und 2), Hümmeln (4, 8, 9), Syrphus nemorum (10), Kohlraupe (11) u. s. v. hauchten weniger Stickgas als Kohlensäure aus. Eine Ausnahme machen indess die Rübenschmetterlinge (12) und die Metotonthen, die, ungeachtet sie pflanzenfressend sind, sich dennoch in dieser Beziehung wie die Fleischfresser verhalten.
- 7) Schon Renger*) hat die Bemerkung gemacht, dass die Insecten gleich den Wirbelthieren auch transpiriren. Diess fand der Versasser bestätigt bei einer 6,77 Gran schweren Erdhummel, die binnen 48 Stunden, während ihr alle Nahrung entzogen war, 0,4, also den 17ten Theil ihres ganzen Gewichts durch die Ausdünstung verlor.
- 8) Um die Respiration der wirbellosen Thiere mit der von Amphibien, Fischen und Säugethieren zu vergleichen, hat der Verfasser die Resultate der früheren Versuche von Berthollet **), Allen und Pepys ***), Despretz +), Provençal und Humboldt ++) auf ein gleiches Gewicht der athmenden Thiere zurückzuführen gesucht. Er nimmt das mittlere Gewicht eines Meer-

Physiologische Untersuchungen über die thierische Haushaltung der Insecten, S. 38.

^{**)} Mém. d'Arcueil, T. II p. 461.

^{***)} Phil. Transact. 1809, p. 412, und Phil. Transact. f. 1829, p. 279 (diese Ann. Bd. XVIII (94) S. 398).

⁺⁾ Dessen Traité element. de Phys. Ed. 2.

⁺⁺⁾ Mém. d'Arcueil, T. II. p. 359.

schweinchens zu 14 Pfund, eines Kaninchens zu 3 Pfund, einer Katze ebenfalls zu 3 Pfund, einer Taube zu 8 Unzen und einer Schleibe zu 6 Unzen. Auf 100 Gran Gewicht des Thiers und 100 minutenlanges Athmen reducirt, finden sich dann aus jenen Versuchen nachstehende Resultate *):

	geathmeten	Kohlen-	Verschluck- tes Sauer- stoffgas bei 15° R.
Meerschweinchen			
nach Berthollet	6,6 K.Z.	0,42 K.Z.	0,67 K.Z.
- Allen und Pepys	14,7	0,60	0,74
- Despretz	0,9	0,47	0,68
Kaninchen "	, i	1	.
nach Berthollet	7,7	0,44	0,60
Katze		,	, , ,
nach Despretz	15,5	0,66	0,98
Taube			0,00
nach Despretz	23,3.	0,99	1,58
and the contract of the contra	18,9	• •	l _ ~
- Allen und Pepys	10,9	0,96	1,14
Schleihe nach Provençal u. Humboldt	0,035	0,010	0,009

*) Bei dieser Gelegenheit berichtigt der Versasser auch einige Fehler in diesen Arbeiten. Er zeigt z. B., dass der Schluss, welchen Allen und Pepys aus ihren Versuchen zogen, nämlich als sey die Menge der ausgeathmeten Kohlensäure der des eingeathmeten Sauerstoffgases gleich, keine Gültigkeit habe, da diese Physiker fälschlich voraussetzten, die eingeathmete Lust enthalte keine Kohlensäure. Nimmt man, gemäs den bisherigen Erfahrungen, 0,61 Kohlensäure in der atmosphärischen Lust an, so findet man das Volum der ausgeathmeten Kohlensäure etwa ein Fünstel kleiner, als das des verzehrten Sauerstoffgases.

Provençal und Humboldt schlossen aus ihren Versuchen, dass die Fische neben Sauerstoffe immer auch Stickgas absorbiren, dabei weniger Kohlensäure erzeugen als Sauerstoff verzehren, und vermöge der Absorption des Stickgases das Volumen der geathmeten Lust verringern. Sie solgern diess aus der Ersahrung, dass 2582 Th. VVasser vor dem Athmen 524 Th.

Die Betrachtung dieser und der vorhergebenden Tafel ergiebt nun Folgendes. Die Katze athmet stärker als das Meerschweinchen und das Kaninchen, die Taube noch stärker als die Katze. Die Biene erzeugt bei einer Wärme der Luft von 11°,5 fast eben so viel, und bei einer Wärme von 22° weit mehr kohlensaures Gas als selbst die Taube. Eine Papilio Atalanta excernirt sogar noch, wenn sie einige Tage ohne Nahrung gewesen ist, bei 15° eine weit größere Quantität jenes Gases als dieser Vogel. Den Hummeln stehen die erwähnten Säugethiere bei einer Temperatur von 16° bis 17° an Stärke der Respiration nach. Ein Syrphus nemorum kommt diesen bei einer solchen Wärme ungefähr darin gleich. Die übrigen Insecten, die Anneliden und Mollusken respiriren bei einer Temperatur von 11° bis 17° zwar schwächer als die warmblütigen Thiere, doch wenigstens eben so stark als eine Kröte und stärker als eine Schleibe.

Die kaltblütigen Thiere verzehren beim Athmen einer kleinen Quantität Luft oft dreimal (No. 12, 17, 21, 23, 24, 32, 33), zuweilen selbst sieben bis achtmal so viel Sauerstoff als sie Kohlensäure ausleeren. Bei warmblütigen Thieren ist das Verhältniss der beiden Gase nicht so ungleich, obgleich auch bei ihnen die Menge des verschluckten Sauerstoffs größer ist, als die der aus-

Luft, nach demselben aber nur 453 Th. Luft enthielten, und betrachteten den Verlust von 71 Th. Luft als VVirkung der Respiration. Der Verfasser bemerkt dagegen, dass diese 71 Th. Luft wohl durch das VVasser in den Magen gekommen waren, und nicht beim Athmen mitgewirkt hatten, dass also die wahre VVirkung der Respiration aus der Zusammensetzung von 453 Th. Luft vor und nach dem Athmen hergeleitet werden müsse. Auf diese VVeise findet er, dass jede Schleihe in diesen Versuchen binnen 8 Stunden 30 Minuten von 5,22 K. Z. in 28,8 K. Z. VVasser enthaltener atmosphärischer Luft 1,41 K. Z. Sauerstoff nebst 0,12 K. Z. Stickgas verzehrte, und dafür 1,53 K. Z. Kohlensäure ausleerte. (Alles auf 15° R. reducirt.)

- gehauchten Kohlensäure. Die Frösche vermindern zuweilen, wie manche Insecten, ebenfalls das Volumen der
 Lüft, mit der sie eingeschlossen sind (No. 34, 35), und
 einige Fische haben mit manchen Molusken das Vermögen gemein, beim Athmen einer geringen Luftmasse, mehr
 Kohlensäure auszusenden als sie Sauerstoff verschlucken.
- 9) Wenn allgemein der Grad der thierischen Wärme mit der Quantität der bei der Respiration entweichenden Kohlensäure in geradem Verhältniss stände, müste beim stärkeren Athmen der Bienen, Hummeln und Schmetterliuge der Körper dieser Thiere auffallend erhitzt werden, falls nicht auch eine bedeutende Quantität Stickgas ausgebaucht würde; denn da dieses Gas eine größere Wärmecapacităt hat als das Sauerstoffgas, so würde ein Theil der Wärme, die durch die Bildung der Kohlensäure, eines Gases von geringerer Wärmecapacität als das Sauerstoffgas, entbunden worden ist, wieder latent werden. Die Insecten hauchen indess nicht nur eben so viel (No. 16), sondern gar zweimal so viel (No. 12, 17, 23) Stickgas wie Kohlensäure aus, und überdiess ist die Stärke ihres Athmens von der Temperatur des Mediums abhängig. In einem kälteren Medium vermögen sie nur durch willkührliche Verstärkung des Athemholens, in Folge willkührlicher Bewegungen des ganzen Körpers, Wärme zu entbinden; dass die Insecten sich wirklich bei heftiger Bewegung erwärmen, zeigte die Wirkung einer Hummel auf ein Thermometer.
- 10) Berechnet man das Gewicht der Kohlensäure, des Stickgases und des Sauerstoffgases, das von den Thieren in einer gewissen Zeit entbunden oder verzehrt wird, so ergiebt sich ein Ueberschuss des Angeeigneten über das Ausgeleerte, doch in so geringer Menge, dass dadurch die Masse des Körpers nicht beträchtlich vergrösert werden kann. Der Verfasser findet z. B., dass die Libelle im Versuche 16, die 3 Gran wog, nach 16 Stunden um 0,01037 Gran, d. h. um 289 ihres Gewichts,

durch die Respiration zugenommen habe. Indess ist der durch die Transpiration herbeigeführte Gewichtsverlust weit überwiegender. Die Erdhummel im Versuch 8 gewann, wie die Rechnung zeigt, beim Athemholen innerhalb 48 Stunden 0,027 Gran, verlor aber, wie bereits vorhin erwähnt, in gleicher Zeit durch Transpiration 0,4 Gran, also funfzehnmal mehr.

fasser, dass die 2 Gran wiegende Papilio Atalanta im Versuch 15 binnen drei Tagen 0,15 Gran Kohlenstoff verlor. Die Wägung einer andern P. Atalanta zeigte, dass die harten (wohl nicht durch das Athmen veränderlichen) Theile dieses Schmetterlings auf etwa 1 Gran zu schätzen waren; es bliebe mithin für die weichen Theile 1 Gran, und, wenn man diesen als beiläufig zur Hälste aus Wasser bestehend annimmt, für den Kohlenstoff in denselben ungefähr 0,3 Gran. Es ergäbe sich mithin das auffallende Resultat, dass die weichen Theile innerhalb dreier Tage die Hälste ihres ganzen Kohlenstoffgehalts verloren hatten.

VI. Beschreibung einer Methode, die Menge der in der Atmosphäre enthaltenen Kohlensäure zu bestimmen;

con C. Brunner in Bern,

Dass die Kohlensäure ein sast constanter Bestandtheil der Atmosphäre sey, wusste man schon seit längerer Zeit. Zur Bestimmung ihres Mengenverhältnisses sehlte es an einer sichern Methode, bis vor einigen Jahren Thénard es versuchte, dieselbe aus einem gemessenen Volumen atmosphärischer Lust durch Barytwasser ausnehmen zu lassen, und aus der Menge des erhaltenen kohlensauren

Baryts dem Volumen oder dem Gewicht nach zu berechnen. Sein Versahren sindet man in seinem Traité de Chimie, 5. Ausgabe, I S. 303, aussührlich beschrieben. Bei dieser Beschreibung bemerkt er ausdrücklich, dass es wohl möglich wäre, dass das angewandte Versahren unrichtig sey, indem zur vollständigen Ausnahme der Kohlensäure ein länger anhaltendes Schütteln der Lust mit dem Barytwasser, als bei seinem Versuche stattsand, ersorderlich seyn möchte.

Es scheint nicht, dass diese Untersuchungen von andern Naturforschern wiederholt worden seyen, bis vor Kurzem Theodor v. Saussure eine Reihe ähnlicher Analysen beschrieb. Dieser Physiker bediente sich des von Thénard gebrauchten Verfahrens, vervollkommnete aber dasselbe durch genaue Berücksichtigung aller dazu erforderlichen Vorsichtsmassregeln, und erhielt dadurch eine bedeutende Reibe genauer und in jeder Rücksicht sehr schätzbarer Resultate. Er fand die Mengen des kohlensauren Gases in 10000 Volumtheilen atmosphärischer Lust zwischen 3,7 und 6,2 veränderlich, und machte verschiedene Beobachtungen über den Einfluss der Jahreszeit, der Tageszeit, der Localverhältnisse u. s. w. In seiner Abhandlung (Mémoire sur les variations de l'acide carbonique *). Genève 1830.) findet sich die äußerst genaue Beschreibung seines Verfahrens, so wie auch die Ergebnisse seiner Versuche. Man erstaunt nicht wenig, wenn man hier 225 Beobachtungen angeführt findet, von denen, nach seiner Beschreibung, jede 9 Tage Zeit erforderte.

Als ich mich vor einiger Zeit mit der Bd. XX S. 274 dieser Annalen beschriebenen Methode, den Wasserdampt der Atmosphäre zu bestimmen, beschäftigte, lag die Bestimmung des Kohlensäuregehaltes zu nahe, als dass ich nicht auf den Gedanken gekommen wäre, den für die Wasserbestimmung gebrauchten Apparat auch hiezu in Anwendung zu bringen; oder eigentlich, genau chronelo-

^{*)} Vergl. diese Annalen, Bd. XIX S. 391.

gisch gesprochen, wurde ich gerade durch einige in dieser letzteren Absicht angestellten Versuche auf diejenigen über die Wasserbestimmung geleitet.

Der Umstand, dass der Kohlensäuregehalt der Atmosphäre unter den gewöhnlichen Umständen so äußerst gering, dass also dieses Gas in einer sehr großen Menge von Luft zertheilt ist, bietet der gänzlichen Entfernung desselben in einem nicht allzugroßen, auf den Versuch zu verwendenden Zeitraum nicht geringe Schwierigkeiten Ich bediente mich zuerst des Barytwassers, durch welches ich mittelst des beschriebenen und S. 276 A abgebildeten Wassergefässes ein gemessenes Volumen atmosphärischer Luft streichen liefs. Das Barytwasser befand sich hiebei in einer kleinen Wulfeschen Flasche an der Stelle der Röhre de. Allein ich war sehr bald gezwungen diese Einrichtung aufzugeben, indem selbst bei ziemlich langsamen Durchströmen der Luft nur ein Theil der Kohlensäure von dem Barytwasser zurückgehalten, und eine zweite Flasche mit Barytwasser zwischen jene und das Gefäs Agebracht, noch stark getrübt wurde. Eben so verhielt sich eine Auflösung von salzsaurem Baryt mit ätzendem Ammoniak. Schwamm in kleine Stücke zerrissen und mit Baryt- und Kalkwasser benetzt, selbst angefeuchtetes, in kleine Stücken zerschlagenes Aetzkali, Asbest mit Kalilösung beseuchtet und wie die Schweselsäure bei der Bestimmung des Wassers in Röhren eingeschlossen, gaben keine genügenden Resultate. Endlich gelang der Versuch auf folgende Art.

In Fig. 13 auf Taf. V ist A das mit Wasser gefüllte, zur Einführung und Messung der Lust bestimmte
Gefäls (s. Bd. XX S 276). An dieses wird mittelet eines Kautschuckröhrchens die 3 bis 3½ Fuss lange und
3 bis 3½ Linie weite Röhre ab besestigt. Zur bequemeren Behandlung ist diese, so wie die Figur steigt, gekrümmt. Der dem Wassergefäls zugekehrte 1 Fuss lange
Theil derselben ist mit Asbest und Schweselsäure verse-

hen, genau so wie ich es für die Bestimmung des Wassers beschrieben habe. Der übrige Theil der Röhre, nämlich cb, enthält Kalkhydrat, welches durch etwas Baumwolle, die sich in der Krümmung f befindet, von dem mit Schwefelsäure benetzten Asbest entfernt gehalten wird. de endlich ist wieder eine mit Asbest und Schwefelsäure zugerichtete Röhre.

Der Versuch selbst ist nun an sich klar. Nachdem die durch Messung des aus A abgeslossenen Wassers dem Volumen nach bestimmte atmosphärische Lust in der Röhre ed ihr Wasser abgesetzt hat, lässt sie bei dem Durchgange durch den Kalk auch die Kohlensäure an diesem zurück. Da sie aber hier in vollkommenen trocknem Zustande ankommt, und also theils das vom Kalkhydrat, bei dessen Uebergang in kohlensaurem Kalk abgegebenes, theils das mechanisch anhastende Wasser aufnimmt, so mus ihr solches durch den Theil der Röhre ca wieder vollständig entzogen werden. Geschieht dieses, so ist klar, dass die Gewichtszunahme der Röhre ab das Gewicht der von der durchgeströmten Lust mitgebrachten Kohlensäure anzeigt, so wie durch diejenige von ed die Menge des Wassers bestimmt wird.

Folgende Umstände sind noch bei dem Versuche zu berücksichtigen:

- er mit einigen Tropfen Wasser beseuchtet und vollkommen zersallen ist, wird er noch mit etwas mehr Wasser benetzt, so dass er beim Umrühren kleine Klümpchen bildet. Man muss suchen diesen Grad der Beseuchtung zu treffen. Ist nämlich der Kalk zu trocken, so absorbirt er nicht krästig genug; ist er zu nas, so ist es schwer ihn durch die Krümmung der Röhre einzufüllen.
- 2) Das Volumen der zu untersuchenden Lust darf nicht zu klein genommen werden. Durch Aussließen von 12972,5 Grammen Wasser aus dem Gefäs A erhielt ich unter gewöhnlichen Umständen 8 bis 10 Milligrm. Koh-

lensäure. Es ist daher anzurathen, sich wenigstens eines doppelten Volumens zu bedienen, wodurch die Beobachtungssehler verhältnissmässig verkleinert werden. Eine solche doppelte Menge kann ohne Nachtheil in 50 Minuten durchströmen.

3) Bei der Berechnung wird die neueste Angabe des spec. Gewichtes der Kohlensäure von Berzelius und Dulong zu Grunde gelegt, und für 1,97978 Grm. Kohlepsäure 1000 C. C. bei 0° und 0,76 Meter Barometerstand in Rechnung gebracht. Dieses Volumen wird auf dasjenige, welches das Gas bei der, während des Versuches herrschenden und in dem umfliesenden Wasser beobachteten Temperatur hatte, so wie auf den vorhandenen Barometerstand reducirt. Das so corrigirte Gas-Volumen zu dem Volumen des abgeflossenen Wassers addirt, giebt dasjenige der untersuchten Lust; aus diesen Mengen wird nun das relative Volumen des kohlensauren Gases leicht gesunden. Die Bestimmung der Tension des im Gefäss A befindlichen Wassers und die Correction des Gasvolumens nach dieser, scheint mir des geringen Einflusses wegen überflüssig.

Um zu ersahren, ob der beschriebene Apparat in allen gewöhnlich vorkommenden Fällen ein zuverlässiges Resultat geben könne, liess ich atmosphärische Lust, in einiger Entfernung über einem Kohlenfeuer aufgefasst (indem man nämlich die Oeffnung e über ein solches brachte), Obgleich diese Lust 1 Procent ihres hindurchströmen. Volumens kohlensaures Gas enthielt, so wurde doch Barytwasser in einer Wulfeschen Flasche, zwischen die Kalkröhre und das Gefäs A gebracht, nicht getrübt. Als bei einem zweiten Versuche die Lust 2 Procent Kohlensäure enthielt, trat freilich eine starke Trübung ein; allein diese Menge übersteigt das Maximum, welches Saussure gefunden hat, um mehr als 30 Mal. Bei diesen Versuchen liess ich die Lust mit der eben angezeigten Geschwindigkeit durchströmen. Durch Verzögerung der Operation, oder durch Verlängerung der Kalkröhre möchte vielleicht noch ein größerer Kohlensäuregehalt zu bestimmen seyn. Eben so habe ich mich, durch Anbringen einer eigenen Röhre mit Schweselsäure zwischen die Kalkröhre und das Gefäs A, überzeugt, dass kein Wasser durch das Gas weggesührt wird. Diese zweite Röhre zeigte niemals eine Gewichtsveränderung. — Uebrigens gab eine Reihe von Versuchen mit diesem Apparate lauter Resultate, die zwischen dem Maximum und Minimum der von Saussure erhaltenen lagen.

Es ware vielleicht nicht unmöglich auf einem, dem nunmehr bezeichneten ähnlichen Wege eine genauere Bestimmungsmethode des Sauerstoffgehalts der Luft zu fin-Es ist binreichend bekannt, dass unsere eudiometrischen Mittel höchstens eine Genauigkeit auf 1 Procent Es dürste sich alsdann doch finden, dass der Sauerstoffgehalt etwas veränderlich sey. Auch wäre darauf zu denken, auf ähnliche Art die atmosphärische Luft verschiedenen Reagenzien zu unterwerfen, und somit über die Natur der ihr beigemengten slüchtigen Stoffe, deren geringe Menge bis jetzt allen Beobachtungen entging, einigen Aufschluss zu erhalten. Man müsste zu diesem Ende atmosphärische Luft während längerer Zeit durch verschiedene Substanzen strömen lassen, welche entweder nach Art der Schwefelsäure und des Kalks in Röhren eingeschlossen, oder in aufgelöstem Zustande in Wulfeschen Flaschen dem Luftstrome ausgesetzt würden. Der Apparat könnte in großem Maasstabe ausgestellt werden. An die Stelle des Gefässes A könnte z. B. ein Fass von beliebiger Größe gebracht, und der Versuch ganze Tage lang fortgesetzt werden. Dergleichen Versuche wären vorzüglich, mit der Lust über der Meeressläche angestellt, interessant, und könnten dazu dienen, die bereits hierüber vorhandenen Erfahrungen weiter zu verfolgen.

lch habe einen ähnlichen, obgleich vergeblichen Versuch mit der mit Nebel stark beladenen Luft, deren ei-

genthümlicher Geruch hinlänglich bekannt ist, angestellt. Solche Luft durch eine Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd geleitet, gab darin keine Veränderung. Als ich eine Auflösung von Chlorsilber in ätzendem Ammoniak anwandte, fiel Chlorsilber nieder, ohne Zweifel durch die Kohlensäure niedergeschlagen. Ich führe diese sehr unvollkommenen Versuche nur in der Absicht an, um den Weg zu bezeichnen, der, wie mir scheint, bei diesen Untersuchungen einzuschlagen wäre.

VII. Ueber die künstliche Erzeugung von krystallisirtem kohlensauren Kalk und über zwei Verbindungen dieses Salzes mit VV asser. (Ann. de chim. et de phys. T. XLVIII p. 301) 1).

Daniell hat beobachtet, dass eine wäsrige Lösung von Kalk und Zucker, nachdem sie einige Monate ruhig gestanden, kohlensauren Kalk in sehr scharsen Rhomboëdern absetzt, und zugleich eine schleimige Substanz enthält, die fällbar ist durch Alkohol, Bleiessig und Zinnchlorür. Er hat daraus geschlossen, dass der Zucker durch die langsame Einwirkung des Kalks in Schleim verwandelt werde.

Späterhin hat Hr. Becquerel dieselben Krystalle mittelst elektrischer Ströme erhalten. Er brachte nämlich in eine U-förmige Röhre eine Lösung von 16 Zucker und 1 Kalk in 100 Wasser, trennte den Inhalt beider Schenkel durch einen kleinen, bis zur Biegung hineingeschobenen Pfropf von Baumwolle, steckte dann in jeden Schenkel einen Platinstreif, der mit einer schwach geladenen Volta'schen Säule in Verbindung stand, und ver-

^{*)} Der Versasser dieses Aufsatzes hat sich nicht genannt; vermuthlich ist er Hr. Pelouze, von dem schon S. 242 dies. Bandes eine ähnliche Ersahrung mitgetheilt wurde.

kittete endlich die Mündungen der Röhre. Nach 6 bis 8 Tagen sah er dann im positiven Schenkel der Röhre kleine Krystalle von kohlensaurem Kalk abgesetzt.

Hr. B. hat ferner gefunden, dass die so erhaltenen Krystalle identisch sind mit den durch Einwirkung der Luft aus einer Zucker-Kalk-Lösung entstehenden, dass sie in Wasser allmälig zersetzt werden, an der Luft verwittern, wasserhaltig sind und die Krystallsorm des Arragonits besitzen *). Da die Versuche von Hrn. B. bei Ausschluss der Luft angestellt wurden, so kann man die Bildung des kohlensauren Kalks nur durch die Annahme erklären, dass Zucker zersetzt worden sey.

Begierig zu wissen, ob der Vorgang derselbe sey, wenn man eine Zucker-Kalk-Lösung an der Luft stehen lasse, habe ich die folgenden Versuche angestellt, und dadurch gefunden: 1) dass nur die Luft dem Kalk die Kohlensäure liesert; 2) dass der Zucker sich nach der Bildung des kohlensauren Kalks unzersetzt wieder findet, und sich erst, nachdem kein Kalk in der Lösungmehr enthalten ist, zu zersetzen ansängt; 3) dass es zwei Verbindungen des kohlensauren Kalks mit Wasser giebt, mit fünf und mit drei Atomen.

Eine Lösung von 1 Kalk und 3 Zucker in 6 Wasser, am 18. Nov. gemacht, wurde in einem offenen Gefäse stehen gelassen. Nach 48 Stunden zeigten sich sehr kleine Krystalle von kohlensaurem Kalk, die innerhalb 14 Tagen an Zahl und Größe sehr zunahmen. Am 7. Januar enthielt die Flüssigkeit keinen Kalk mehr, sondern nur eine Spur von kohlensaurem Kalk, gelöst vermuthlich durch etwas freie Kohlensäure; denn, nachdem die Flüssigkeit aufgekocht worden, wurde sie kaum noch durch kleesaures Ammoniak getrübt.

Diese Lösung war ohne Wirkung auf Lackmus, enthielt weder freien Kalk noch freie Essigsäure, gab mit Alkohol und Bleiessig keinen Niederschlag, und bei Er-

^{*)} Annal. de chim. et de phys. T. XLVII. p. 5 (Diese Untersuchung wird in einem der nächsten Hefte mitgetheilt werden. P.)

hitzung mit verdünnter Schweselsäure keinen Essiggeruch, unterschied sich, mit einem Wort, in Geschmack und übrigen Eigenschaften durch Nichts von einer gewöhnlichen Lösung des Zuckers in eben so viel Wasser.

Ein anderer Theil derselben Zucker-Kalk-Lösung, der seit dem 18. Nov., theils mit Oel übergossen, theils in einer verschlossenen, durch eine gebogene Röhre unter Quecksilber mündenden Flasche ausbewahrt worden, hatte nicht die geringste Veränderung erlitten; er war vollkommen klar geblieben.

Eine andere Portion derselben Lösung, die zwei Monat lang in einer verschlossenen Flasche ausbewahrt und darauf in ein weites offenes Gesäß gegossen worden war, hatte nach 48 Stunden Krystalle von wasserhaltigem kohlensauren Kalk abgesetzt.

Ein Zuckerwasser, aus dem sich auf diese Weise koblensaurer Kalk abgelagert hatte, diente mir mehrmals zu neuen Krystallisationen dieses Salzes, indem ich es wiederholt mit neuen Mengen von Kalk kochte; und in der That kann sie zu diesem Zweck unendlich oft angewandt werden, da sie durchaus keine Art von Zersetzung erleidet.

Der Vorgang bei diesem Processe kann nicht besser verglichen werden, als mit dem, welchen man hei der Bleiweißbereitung in Clichy beobachtet hat. Dass die Fällung des Kalks durch die Kohlensäure der Luft nur erst nach gänzlicher Ausscheidung desselben aufhört, rührt davon her, dass hier nicht, wie bei der Bleiweißfabrication nach der französischen Methode, eine Säure der andern entgegenwirkt; denn, wenn es auch erlaubt ist, die Verbindung des Zuckers mit dem Kalk einem Salze zu vergleichen, so tritt doch der erstere, sobald er vom letzteren getrennt worden ist, unzweiselhast wieder in die Klasse der neutralen Substanzen.

Um noch bestimmter darzuthun, dass die Kohlensäure alleinig aus der Luft und nicht aus dem Zucker herstamme, brachte ich in eine graduirte Glocke 3 Vol. atmosphärische Luft und 1 Vol. Kohlensäure, und sodann eine überschüssige Menge von Zucker-Kalk-Lösung. Als nach einigen Tagen das Quecksilber nicht mehr stieg, und, wie aus dem absorbirten Gasvolum ersichtlich, keine freie Kohlensäure mehr vorhanden war, wurden die Krystalle von kohlensaurem Kalk sorgfältig gesammelt, gewaschen und getrocknet. Ihr Gewicht entsprach genau der Kohlensäure, die in die Glocke gebracht und von der Flüssigkeit absorbirt worden war. Mithin beschränkt sich in dem besprochenen Versuch die Wirksamkeit des Zukkers alleinig darauf, dass er den Kalk in großer Menge löst, und denselben, gewissermaßen Theilchen für Theilchen, der Kohlensäure darbietet. Da der kohlensaure Kalk sich hiebei langsam aus einem wäßeigen Lösemittel bildet, so setzt er sich mit Krystallisationswasser ab.

Was auch an dieser Erklärung über den Wassergehalt dieses Salzes seyn mag, so enthält es doch, auf obige
Art dargestellt, immer 5 Atome Wasser. Man kann
Wasser, Zucker und Kalk in vielerlei Verhältnissen anwenden, und erhält doch schöne Krystallisationen. Es
schien mir indess, als erzeugten sie sich um so besser,
je niedriger die Temperatur war. Bei +30° C. erhielt
ich den kohlensauren Kalk nicht mehr wasserhaltig, wie
auch aus den mir bekannten Eigenschaften dieses Salzes
vorauszusehen war.

Der so erhaltene kohlensaure Kalk ist weiß, in sehr scharfen Rhomboëdern krystallisirt, ohne Geschmack, unlöslich in Wasser, von 1,783 spec. Gewicht bei + 10° C., während der gewöhnliche kohlensaure Kalk 2,3 bis 2,8 wiegt. Unter 20° C. hält er sich an der Lust und im Wasser, ohne eine Veränderung zu erleiden; und er kann daher bei seiner Bereitung, zur Absonderung von der zuckerhaltigen Lösung, ohne Gesahr mit Wasser gewaschen werden. Bei 28° und 30° verliert er aber an der Lust sein Krystallisationswasser und wird teigig. Bis 100° C. erhitzt, verliert er 47,08 Procent Wasser, was

5 Atomen entspricht. Uebrigens besteht er, wie der natürliche kohlensaure Kalk, aus 1 At. Säure und 1 At. Base, denn er verliert erst seine Kohlensäure in dunkler Rothglühhitze, und, wenn er trocken ist, erfordert er zu seiner Lösung eben so viel Chlorwasserstoffsäure wie der weiße Marmor, so wie eben so viel kleesaures Ammoniak, wie dieser zu seiner Fällung aus dieser Lösung.

Diess Salz erleidet vom Wasser eine sehr merkwürdige Einwirkung, wird nämlich von ihm bei etwa 30° C. vollkommen entwässert. Diese Wirkung ist sehr sichtlich, wenn man die Krystalle mit warmen Wasser schüttelt; sie zerfallen dabei sogleich zu einem sehr seinen, ganz der Kreide ähnlichen Pulver.

Noch sonderbarer vielleicht ist die Wirkung des Alkohols. Kocht man Krystalle mit starkem Alkohol, so werden sie matt, ohne indes ihre Gestalt zu ändern, und wenn man sie dann auf ein Filtrum bringt und bei einer Temperatur von $+5^{\circ}$ bis 10° C. trocknet, so findet man, dass sie nur noch 34,8 Procent, d. h. 3 Atomen Wasser enthalten.

Mit Wasser verdünnter Alkohol kann diesen kohlensauren Kalk vollständig entwässern, doch geschieht es langsamer als bei reinem Wasser.

Es ist merkwürdig, dass ein im Allgemeinen so wassergieriger Körper wie der Alkohol demselben Salze bei einer Temperatur von 78° C. das Wasser nur zum Theil entziehen kann, welches dasselbe an der Lust, und selbst in Wasser, schon bei 30° C. gänzlich verliert. Diess Resultat machte mich ausänglich glauben, dass der kohlensaure Kalk mit 3 Atomen Wasser, nach obiger Art erhalten, eine sestere Verbindung sey, als der mit 5 At. Wasser; allein dem ist nicht so. Er verwittert schnell, und lässt sich nur in einer sehr niederen Temperatur und bei Ausschluss der Lust ausbewahren.

Aether zeigt nichts Aehnliches bei seiner Berührung mit dem wasserhaltigen kohlensauren Kalk. Bei etwa 30° C.

verliert er darin sein Krystallwasser wie an der Luft und im Wasser.

Lösungen von Kalk mit Gummi, Stärkmehl und Milchzucker, der Luft ausgesetzt, gaben nach einigen Tagen Krystalle, welche dieselbe Gestalt und dieselbe Zusammensetzung, wie die mit Zuckerlösung erhaltenen, besafsen; mit Zuckerlösung erhält man dieselben aber leichter.

Baryt oder Strontian, statt des Kalks genommen, zeigen nichts Achnliches; sie fallen zwar kohlensauer, aber wasserfrei nieder. In der Hossnung, kohlensaure Doppelsalze zu erhalten, löste ich Gemenge von Kalk mit Baryt oder Strontian in Zuckerwasser, erhielt aber nicht das Erwartete.

Aus obigen Thatsachen folgt, dass der Kalk keine zersetzende Wirkung auf den Zucker ausübt *), und dass, wenn rohe Zuckern, die durch die Zeit verändert worden sind, zuweilen kohlensauren Kalk enthalten, die Kohlensaure derselben alleinig aus der Luft herstammt.

VIII. Ueber verschiedene Kohlenwasserstoffverbindungen;

yoon Hrn. J. Dumas.

(Ann. de chim. et de phys. T. LXVIII p. 430.)

Vor einigen Jahren habe ich, gemeinschaftlich mit Hrn Boullay, eine Arbeit über die Aetherarten bekannt gemacht, deren Hauptzweck darin bestand, zu zeigen, daßs man den Doppelt-Kohlenwasserstoff als eine mit Säuren und dem Wasser vereinbarliche Basis betrachten könne **). Da man, nicht gegen die Thatsachen, wohl aber gegen die Theorie, welche zu deren Anordnung diente, Einwürfe erhoben hat, so werde ich gegenwärtig diese Ge-

^{*)} Wenigstens in gewöhnlicher Temperatur.

^{**)} Diese Annalen, Bd. XII S. 93 und 430.

setze durch ein neues Beispiel zu bestätigen und weiter auszudehnen suchen.

Im künstlichen Kampher ist, wie Hr. Oppermann gezeigt hat *), ein neuer Kohlenwasserstoff vorhanden. Ein Volum dieses Körpers, den ich mit dem Namen Camphogen bezeichne, enthält 10 Volume Kohle und 8 Volume Wasserstoff.

Ein Volum Camphogen und ein halbes Volum Wasserdampf bilden das *Terpenthinöl*, welche Verbindung demnach dem gewöhnlichen Schwefeläther vergleichbar ist.

Ein Volum Camphogen und ein Volum Chlorwasserstoff bilden den künstlichen Kampher, welche Verbindung dadurch dem Chlorwasserstoff-Aether gleicht.

Das Camphogen kann sich in mehreren Verhältnissen mit dem Sauerstoff verbinden. Ein Volum Camphogen und ein halbes Volum Sauerstoff bilden den gewöhnlichen Kampher, welcher demnach durch die Verbindungsart seiner Elemente dem Stickstoffoxydul gleicht.

Der gewöhnliche Kampher ist eine Base. Ein Volum gewöhnlichen Kamphers und ein Volum Chlorwasserstoffsäure bilden neutralen chlorwasserstoffsauren Kampher.

Vier Volume gewöhnlichen Kamphers und eine Proportion Salpetersäure bilden das Kampheröl der alten Chemiker, den wasserfreien doppelbasischen salpetersauren Kampher.

Schweselsäure bildet bei Einwirkung auf den Kampher verwickeltere Producte.

Chlor wirkt auf den Kampher sehr stark ein, doch habe ich die Natur der dabei entstehenden Producte noch nicht erkennen können.

Zwei Volume Camphogen und fünf Volume Sauerstoff bilden die Kamphersäure.

Diese Bestimmungen würden ihre Form etwas ändern, wenn die Analysen der HH. Liebig und Opper-

*) Diese Annalen, Bd. XXII S. 193.

mann*) den meinigen vorgezogen werden müssen. Bei Untersuchungen von so delicater Natur ist es schwierig darüber zu entscheiden. Der Körper, den ich Camphogen nenne, würde, nach ihren Analysen, aus 12 Volumen Kohlenstoff und 9 Volumen Wasserstoff bestehen. In diesem Fall wäre das Cholesterin ein Hydrat dieses Körpers; so wie die Capronsäure und die Caprinsäure analoge Verbindungen, wie das Stickstoffoxyd und die salpetrige Säure seyn würden. Irre ich mich aber nicht, so gehören diese Körper im Gegentheil zu einer neuen Reihe, die analog der des Camphogens ist.

Diese Bestimmungen reichen hin zu zeigen, dass die Zeit nicht sern sey, wo man die Mehrzahl der Pslanzenstosse nach den in der Mineralogie üblichen Grundsätzen wird methodisch klassisiciren können.

IX. Untersuchung der holländischen Flüssigkeit; von J. Dumas.

(Ann. de chim. et de phys. T. XLVIII p. 185.)

Die Natur der holländischen Flüssigkeit schien durch so entscheidende Versuche festgesetzt zu seyn, dass es keinem Chemiker eingefallen wäre, sie abermals zu analysiren, wenn nicht Hr. Morin, ein junger Chemiker in Genf, neuerlich in einer Abhandlung sehr ungewöhnliche Ideen über diesen Gegenstand ausgesprochen hätte.

Ohne weiter als bis zu der Arbeit der HH. Robiquet und Colin zurückzugehen, will ich die verschiedenen Thatsachen, auf welche die Chemiker ihre Meinung über dieses Product gegründet haben, in Erinnerung bringen.

Die Untersuchungen der HH. Robiquet und Co*) Diese Annalen, Bd. XX S. 41.

In haben außer Zweisel gesetzt! 1) dass Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoss gleichmäßig auf einauder wirken, sie mögen trocken oder seucht seyn; 2) dass die holländische Flüssigkeit das Product dieser Einwirkung ist, und 3) dass dieselbe keinen Sauerstoss, sondern nur Chlor, Kohlenstoss und Wasserstoss enthält. Es gelang ihnen indes nicht das Verhältniss dieser drei Bestandtheile sestzusetzen.

Kurze Zeit hernach bestimmte Hr. Gay-Lussac die Dichtigkeit des Damps der holländischen Flüssigkeit. Da die Zahl, welche er aussand, genau die Summe der Dichtigkeiten des Chlors und des Kohlenwasserstoss war, so schien es allen Chemikern ausgemacht, das diese Flüssigkeit aus gleichen Volumen Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoss bestehen müsse.

Diese Schlüsse wurden durch eine directe Analyse von Hrn. Despretz bestätigt. Die Details derselben sind niemals veröffentlicht, aber Hr. D. sagt, dass er sich, mit Anwendung des Kupferoxyds, versichert habe, die Zusammensetzung der holländischen Flüssigkeit sey so, wie man sie nach der Dichte des Dampss angenommen habe.

Seit dieser Zeit haben mehrere Chemiker das Verhalten dieser Flüssigkeit studirt, und sich ihrer Zusammensetzung zur Aufstellung von Rechnungen bedient, welche sie mit der Erfahrung übereinstimmend fanden. So stand Hr. Faraday, als er die Chlorkohlenstoffe entdeckte, nicht an, die Zusammensetzung des festen Chlorkohlenstoffs nach der der bolländischen Flüssigkeit, aus welcher er entstanden war, zu berechnen; da die Analyse dieses Chlorkohlenstoffs mit dem synthetischen Calcül übereinstimmte, so bestätigte sie, und zwar auf die sicherste Weise, die Analyse der holländischen Flüssigkeit. Hr. Pfaff hat neuerlich durch die sehr sonderbare Thatsache, der Umwandlung der holländischen Flüssigkeit, unter Einfluß von Wasser und Sonnenlicht, in Essigkeit, unter Einfluß von Wasser und Sonnenlicht, in Essig-

äther, die Genauigkeit dieser Analyse und der des Essigäthers, wie Hr. Boullay und ich sie gegeben, auf doppelte Weise bestätigt.

Man sieht aus dieser Uebersicht, dass, wenn die Zusammensetzung der holländischen Flüssigkeit anders ist, als sie bisher angenommen wurde, man annehmen muss, dass unrichtig seyen: 1) Gay-Lussac's Bestimmung der Dichte ihres Damps, 2) Despretz's Analyse derselben, 3) Faraday's Analyse des Chlorkohlenstoss, und 4) Boullay's und meine Analyse des Essigäthers.

Man sieht, durch welche Umwege ich Interesse für eine Aufgabe gefast, die beim ersten Anblick nichts mit meinen früheren Untersuchungen gemein zu haben scheint. Die Resultate unserer Analysen der Aether sind merkwürdig genug, als das ich die Untersuchung eines Körpers vernachlässigen sollte, dessen Zusammensetzung auf eine eben so einfache als elegante Art zu deren Bestätigung dienen kann.

Lange Zeit nach Anstellung der vorhin aufgezählten Untersuchungen hat Hr. Morin *) in einer sehr ausführlichen Abhandlung zu zeigen gesucht, dass die Zusammensetzung der holländischen Flüssigkeit durch eine ganz andere als die bisher angenommene Formel ausgedrückt werden müsse. Nach ihm ist nämlich diese Flüssigkeit eine Verbindung von Chlorkohlenstoff und Doppeltkohlenwasserstoff, d. h. CCl²+H⁶C³, was in Gewicht beträgt:

$$C^4 = 301,2$$
 **) = 38,4 Kohle
 $H^6 = 37,5 = 4,8$ Wasserstoff
 $Cl^2 = 442,0 = 56,8$ Chlor
 $780,7 = 100,0$.

^{*)} Vergl. diese Ann. Bd. XIX S. 61.

^{**)} Nämlich C=76,437 gesetzt; Hr. Dumas nimmt C=38,218.

Bei der Annahme dieser Zusammensetzung stützt er sich auf die Analyse, welche er nach der alten Methode, der Zersetzung, durch Erhitzung mit dieser Flüssigkeit angestellt hat. In geschickten Händen kann dieses Verfahren, ungeachtet seiner schwierigen Handhabung, gute Resultate geben; allein gegenwärtig, da die Wissenschaft sicherere Methoden besitzt, hat man dasselbe allgemein Hr. Morin stützt sich überdiess auf eine verlassen. Beobachtung, die ihm eigenthümlich ist. Nach ihm entsteht Chlorwasserstoffsäure bei der Einwirkung des Chlors auf den Doppelt-Kohlenwasserstoff, und sie enthält eben so viel Chlor als die holländische Flüssigkeit. Diess letztere Resultat steht in offenbarem Widerspruch mit einer Beobachtung von Hrn. Faraday, die derselbe unter' günstigeren Umständen angestellt hat. Dieser berühmte Chemiker hat einen Jodkohlenwasserstoff entdeckt, der in seiner Zusammensetzung der holländischen Flüssigkeit entspricht. Er erzeugt sich, wenn man im Sonnenschein. Jod mit Doppelt-Kohlenwasserstoff in Berührung setzt, und zwar durch blosse Vereinigung des Jods mit dem Doppelt-Kohlenwasserstoff, ohne dass Jodwasserstoffsäure dabei zum Vorschein kommt.

Die von Hrn. Morin gemachte Voraussetzung spricht daher gegen alle Thatsachen und alle Analogien; doch wäre diess noch kein hinlänglicher Grund sie zu verwerfen, und deshalb habe ich zu directen Versuchen gegriffen.

Zur Bereitung der holländischen Flüssigkeit habe ich, wie gewöhnlich, Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoff in einen großen Ballon geleitet, mit der Vorsicht, das letztere Gas in Ueberschuß zu halten. Die entstandene Flüssigkeit wurde, nachdem sie durch einige Waschungen von Säure besreit worden, im Wasserbade über Chlorcalcium rectificirt, und dann so lange gekocht, bis ihr Siedpunkt sest geworden war. In diesem Zustande wurde sie der Analyse unterworsen.

Zur Bestimmung des Kohlenstoffs bediente ich mich des Kupferoxyds, aber ich gewahrte bald, dass die Zersetzung unvollständig war. Von allen Substanzen, die ich untersucht habe, widersteht diese am stärksten der Verbrennung. Schon die HH. Robiquet und Colin haben diess bemerkt, und sich dadurch von der Anstellung einer Analyse abhalten lassen. Um sie zu verbrennen, war ich genöthigt, sie in Dampsgestalt durch eine lange Säule von Kupferoxyd, das mit zuvor ausgeglühten Kupferdrehspänen gemengt war, zu leiten. Ich umwickelte die Röhre, die von grünem Glase seyn muss, mit einem Blättchen Rauschgold, damit sie ihre Gestalt nicht verliere. Alsdann geschah die Verbrennung sehr gut, und die Gase waren ohne Geruch.

0,121 (Grm.?) holländischer Flüssigkeit lieferten 58 C. C. feuchter Kohlensäure bei 17° C. und 0^m,772 B. 100 Th. der Flüssigkeit enthalten also 24,6 Kohlenstoff, und nicht 39, wie Hr. Morin angiebt. Diess Resultat wurde durch so oft wiederholte Versuche bestätigt, das hinsichtlich seiner nicht der mindeste Zweiselübrig bleiben kann.

Um das Chlor zu bestimmen, nahm ich die Röhre, in der die Zersetzung durch das Kupferoxyd bewerkstelligt worden war, und zerstieß sie, kochte das Pulver mehrmals mit einer Lauge von kohlensaurem Natron, und brachte es dann auf ein Filtrum. Die Flüssigkeit, welche nun alles Chlor, als Kochsalz, enthalten mußte, wurde etwas eingedampst, dann mit Salpetersäure gesättigt und durch salpetersaures Silberoxyd gefällt, endlich das entstandene Chlorsilber geschmelzt und gewägt.

0,187 holländischer Flüssigkeit, so behandelt, lieserten 0,543 Chlorsilber. — 100 Th. der Flüssigkeit enthalten also 73,0 Chlor, und nicht 56,0, wie Hr. Morin annimmt.

Ueberdiess wurden durch sehr zahlreiche, eigends deshalb angestellte Versuche das Chlor und der Kohlen-

stoff beständig in dem Verhältnisse 1 At.: 1 At. gefunden, und nicht in dem: 1 At.: 2 At., wie es die Morin'sche Formel will. Die Verbrennung mochte vollständig seyn oder nicht, immer blieb das Verhältniss des Chlors zum Kohlenstoff sich gleich.

Die Bestimmung des Wasserstoffs bot solche Schwierigkeiten dar, dass ich das Verfahren mit Kupferoxyd aufgeben musste. Ich wollte nämlich ein genaues Resultat
erhalten, weil die Gegenwart von einem oder zwei Hunderteln mehr oder weniger einen großen Einfluß auf die
Gesammtheit der Resultate ausübt. Glücklicherweise habe
ich an der holländischen Flüssigkeit eine Reaction beobachtet, welche gestattet, in wenigen Minuten eine Analyse von ihr zu machen, die eben so vollständig und streng
wie die des Wassers ist

In der Kälte übt nämlich die holländische Flüssigkeit im ersten Augenblick nur eine sehr geringe Wirkung
auf Kalium aus. Bald aber sieht man Gasblasen erscheinen,
die an Zahl und Größe fortwährend zunehmen; endlich
erwärmt sich die Flüssigkeit, das Kalium schmilzt, wirkt
sehr lebhaft ein, und verwandelt sich gänzlich in ein weiſses Pulver. Dieſs ist Chlorkalium, das nicht im Mindesten alkalisch auf Pſlanzenſarben wirkt, und dadurch die
Beobachtung der HH. Colin und Robiquet von der
Abwesenheit des Sauerstofſs in dieser Flüssigkeit bestätigt. Das entweichende Gas ist reiner Doppelt-Kohlenwasserstofſ.

Man sieht leicht, dass es zur Zerlegung der holländischen Flüssigkeit hinreicht, die Wirkung gleicher Volume von Kalium auf Wasser und auf diese Flüssigkeit zu vergleichen.

Ich wandte Kalium-Mengen an, die, mit Wasser in Berührung gesetzt, 27 Maasse Wasserstoffgas gaben.

Mit der holländischen Flüssigkeit erhielt ich an Dop pelt - Kohlenwasserstoffgas successiv: 27; 27; 26,5; 28. Bei Anstellung dieser Versuche brachte ich die Flüssigkeit in eine Röhre über Quecksilber, lies Kalium-Kügelchen eintreten, und erhitzte die Röhre sanst, bis alle
verschwunden waren.

Es ist hieraus klar, das das Kalium aus der holländischen Flüssigkeit, unter Bildung von Chlorkalium, ein eben so großes Volum Doppelt-Kohlenwasserstoff entbindet, als Wasserstoffgas aus dem Wasser. Daraus folgt, das das Kalium, wenn es auf Wasser wirkt, ein Volum Sauerstoff ausnimmt und zwei Volume Wasserstoff entbindet, wenn es auf die holländische Flüssigkeit einwirkt, zwei Volume Chlor ausnimmt und zwei Velume Doppelt-Kohlenwasserstoff in Freiheit setzt. Die holländische Flüssigkeit besteht demnach aus gleichen Volumen von Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoff.

Das Kalium bewirkt also eine vollständige Zerlegung der Flüssigkeit, will man aber dasselbe nur als ein Mittel zur Bestimmung des Wasserstoffs betrachten, so kann es auch zum Beweise dienen, dass der Wasserstoff und der Kohlenstoff hier in gleichen Volumen zugegen sind. Diess Resultat, im Verein mit den vorhergehenden giebt demnach:

	Beobachtet.	Berechnet.
Kohlenstoff	24,6	24,6
Wasserstoff	4,1	4,1
Chlor	73,0	71,3
·	101,7	100,0.

Die Berechnung, die in der Annahme angestellt ist, dass die holländische Flüssigkeit aus gleichen Volumen Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoss besteht, zeigt durch ihre Uebereinstimmung mit der Ersahrung, dass diese Substanz aus blosser einsacher Verbindung der beiden Gase zu gleichen Volumen hervorgeht.

Es bleibt nun noch die Erzeugung der Chlorwasserstoffsäure zu erklären, die immer die Bildung der holländischen Flüssigkeit begleitet. Ich habe in dieser Beziehung ziehung einige Versuche angestellt, und immer gesehen, dass sich eine sehr beträchtliche Menge Chlorwasserstosssäure bildet, in welch einem Verhältnisse man auch die beiden Gase gemengt haben mag. Die Bemerkung des Hrn. Morin ist also richtig; allein während er diese Erscheinung als wesentlich betrachtet, lassen mich die bereits erwähnten und noch zu erwähnenden Beobachtungen glauben, dass sie nur zufällig sey.

Ich bereitete Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoff, beide sehr rein. Ich maas das Chlor über Wasser in einer langen graduirten Röhre, maas andererseits Doppelt-Kohlenwasserstoffgas und ließ es zu dem Chlor in die Röhre steigen. Das Wasser wurde beständig sehr sauer, wiewohl der Doppelt-Kohlenwasserstoff lange Zeit über Kali gestanden hatte, und wiewohl ich einige Mal die Vorsicht gebraucht hatte, das Wasser vor dem Versuche schwach alkalisch zu machen. Als ich die Röhre, welche das Gemenge enthielt, sorgfältig untersuchte, sah ich in der That, das das Wasser, so wie es die an den Wänden der Röhre abgesetzten Tropsen der Flüssigkeit berührte, etwas auslöste und dadurch so dicht wurde, das es in Streisen niedersank, die noch in der Tiese von fast einem Zoll sichtbar waren.

Wenn das Gemenge einen Ueberschuss von Chlor enthält, so ist die erzeugte Flüssigkeit stark gelb gefärbt; allein unter Wasser entfärbt sie sich rasch. In der That absorbirt ein Volum Doppelt-Kohlenwasserstoff weit mehr als ein Volum Chlor, und diess beweist, dass sich Chlor-kohlenstoff, folglich auch Chlorwasserstoffsäure bildet. Analoge Erscheinungen zeigen sich, wenn der Doppelt-Kohlenwasserstoff in Ueberschus gegen das Chlor da ist, und man sich begnügt, die beiden Gase auf einmal mit einander zu mengen; nur ist die dann erhaltene Flüssigkeit ganz farblos. Hier einige Resultate dieser Art:

Chlor	Doppelt-Kohlen- wasserstoff.	Rückstand		Verhältniss d. Chlors zum Doppelt-Koh- lenwasserstoff.
170 C.C.	220 C. C.	80 K	oblensto	off 100:88
200	240	100	•	100:70
235	235	65	•	100:73
255	255 ···	40	-	100:84
300	115	155 C	Chlor	100 : 79.

Bei allen diesen Versuchen stieg die Temperatur der Gase sehr. Ich versuchte die Röhre während der Einwirkung unter Wasser zu halten, um zu sehen, ob alsdann die Vereinigung besser geschehe; allein das Resultat war dasselbe, d. h. es verschwanden 100 Chlor gegen etwa 80 Doppelt-Kohlenwasserstoff. Man könnte meinen, das Chlor sey vom Wasser gelöst worden, allein ich glaube dies nicht. Da man es nicht mit dem in seiner Berührung stehenden Wasser schüttelt, so kann man sich leicht überzeugen, das selbst nach der doppelten Zeit, die zum Versuche erfordert wird, die Absorption unmerklich ist, oder wenigstens bei weitem nicht dem verschwundenen Chlor entspricht. Ueberdies beweisen die folgenden Versuche, dass das theilweise Verschwinden des Chlors von einer anderen Ursache herrührt.

Nachdenkend darüber, dass das Chlorkohlenstoff sich nicht durch unmittelbare Einwirkung des Chlors auf den Doppelt Kohlenwasserstoff, sondern vielmehr durch Einwirkung des Chlors auf die holländische Flüssigkeit bilde, wurde ich zu dem Schlus geführt, dass die beiden Gase sich in dem richtigen Verhältnisse verbinden würden, wenn ich verhindern könnte, dass die holländische Flüssigkeit mit überschüssigem Chlor in Berührung käme. Ich stellte daher den Versuch in einer anderen Weise an,

Ich nahm 370 C. C. Kohlenwasserstoff und ließ sie in eine Glocke treten, die 120 C. C. Chlor enthielt. Als das Gemenge sich entfärbt hatte, brachte ich es in eine Glocke mit 145 C. C. Chlor, darauf in eine dritte mit

80 C. C. Chlor, und endlich in eine vierte, in der sich 135 C. C. Chlor befanden. Ich bekam einen Rückstand von 120 C. C. Chlor, die, bis auf einige Spuren von Luft, gänzlich von Wasser absorbirt wurden.

370 C. C. Doppelt - Kohlenwasserstoff batten sich demnach mit 360 C. C. Chlor verbunden; diess nähert sich, so weit es nöthig ist, dem von der Analyse angegebenen Resultat.

ich wollte auch die Wirkung der trocknen Gase auf einander untersuchen. Zu dem Ende füllte ich einen kleinen Glasballon mit trocknem Chlor, pumpte ihn darauf theilweis aus, und ließ nun gleichfalls trocknen Doppelt-Kohlenwasserstoff eintreten. Die beiden Gase schienen anfangs nicht auf einander zu wirken, allein nach einiger Zeit erwärmte sich der Ballon, wie es mit den Gasen im feuchten Zustande geschieht; es erzeugte sich helländische Flüssigkeit in Menge und rieselte an den Wänden des Ballons herab. Als der Ballon, nach dem Erkalten und beendeter Reaction, geöffnet wurde, drang die Luft hinein, ohne den geringsten Nebel zu bewirken. Es hatte sich demnach keine Chlorwasserstoffsäure gebildet.

Welch verschiedenartige und zufällige Erscheinungen demnach auch die Bildung der holländischen Flüssigkeit begleiten, so ist doch gewis, dass diese eine Verbindung aus gleichen Volumen Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoff ist. Zwei Volume dieses Gases verdichten sich bei ihrer Vereinigung, zu einem Volum, wie es die Dichte des Dampses der holländischen Flüssigkeit beweist, welche nach Hrn. Gay-Lussac's Beobachtung, 3,448 beträgt. Bei einem Versuche, der hauptsächlich in der Absicht, die Einerleiheit des von mir und jenem Physikers untersuchten Productes zu ermitteln, angestellt wurde, fand ich 3,46 für die Dichte dieses Damps. Die berechnete Dichte ist 3,421.

Die von mir analysiste Flüssigkeit siedet bei 86° C. unter 0^m,76 B.

Man kann die holländische Flüssigkeit unter mehrerlei Gesichtspunkten aussassen. Ansangs betrachtete man sie als ein Kohlenwasserstoff-Chlor, oder vielmehr als einen Chlor-Kohlenwasserstoff. Allein dieselben Betrachtungen, welche viele Chemiker bewogen, keine Chloride von Oxyden zu gestalten, machte es ihnen auch unwahrscheinlich, dass sich das Chlor mit dem Doppelt-Kohlenwasserstoff verbinde, und sie suchten daher eine andere Verbindungsweise auf.

Hr. Thénard nahm vor langer Zeit an, die Hälfte des Wasserstoffs vom Doppelt-Kohlenwasserstoff möge wohl mit dem Chlor zu Chlorwasserstoffsäure verbunden seyn, wo dann das Uebrige zu einem Vierfach-Kohlenwasserstoff würde, und die Verbindung die Formel bekäme: CiH-I-CH.

Die neuere Erfahrung des Hrn. Pfaff stimmt wenig mit dieser Betrachtungsweise überein. Man würde nach ihr schwierig einsehen, wie diese Verbindung auf Wasser wirke, um, unter Abgebung ihrer Chlorwasserstoffsäure, Essigäther zu bilden.

Bemerken wir überdies, dass zur Erklärung der Resultate, welche mir die Wirkung des Kaliums auf die holländische Flüssigkeit dargeboten hat, die Annahme nöthig wäre, der Wasserstoff der Chlorwasserstoffsäure verbinde sich mit dem Vierfach-Kohlenwasserstoff, um ihn wieder in Doppelt-Kohlenwasserstoff zu verwandeln; eine eben nicht wahrscheinliche Hypothese.

Man kann die holländische Flüssigkeit als eine eigenthümliche Aetherart betrachten, welche ich Chlor-Essigäther nennen werde. Ich will damit sagen, dass, wenn man sich das Chlor mit einem Theil des Kohlenwasserstoffs zu einer der Essigsäure entsprechenden Säure *)
verbunden denkt, der Rest sich gerade in den zur Aetheri-

^{*)} D. h. einer Säure, worin der Sauerstoff der wasserhaltigen Essigsäure (H⁶C⁴O³+OH²) durch Chlor ersetzt wäre.

sirung dieser Säure geeigneten Verhältnissen befände. Die Formel für diese Verbindung wäre alsdann:

Cl8 H8 C4+H8 C4,

während die des Essigäthers in die Form gebracht werden kann:

O4H8C4+H8C4

wenn man die wasserhaltige Essigsäure als eine Wasserstoffsäure betrachtet. Wiewohl die Erfahrung des Hrn. Pfaff mit dieser Betrachtungsweise übereinstimmt, so ist sie doch nicht entscheidend, und man müßte daher die Säure, welche ich behufs der Anwendbarkeit obiger Formel voraussetze, isolirt darstellen.

Ueberhaupt, wenn auch über die Bestandtheile der holländischen Flüssigkeit keine Ungewissheit mehr herrscht, erfordert die Verbindungsweise derselben neue Untersuchungen.

Die Wirkung des Chlors auf den Alkohol hat mir verwickeltere Erscheinungen gezeigt. Außer der schon bekannten öligen Flüssigkeit erhielt ich eine andere, die mir durchaus neu zu seyn schien. Ich werde nächstens die Resultate meiner Untersuchung derselben bekannt machen, kann indess schon jetzt versiehern, dass Hr. Morin in Betress dieser Flüssigkeit nicht glücklicher gewesen ist, wie bei der holländischen Flüssigkeit*).

Die Verschiedenheit der Resultate dieser Arbeit von denen der Untersuchung des Prof. Liebig, welche auf S. 275 dieses Bandes ganz denselben Gegenstand behandelt, bedarf hier wohl nicht der näheren Erörterung. Sie ist einerseits so groß, daß sie sich schon beim flüchtigen Vergleiche bemerklich macht, und andererseits von der Art, daß sie nur durch Anstellung neuer Versuche gehoben werden kann.

Ich erlaube mir nur noch die, wenn gleich außerwesentliche, Bemerkung, dass Hr. Prof. Pfaff nicht, wie Hr. Dumas sagt, das Oel des ölbildenden Gases, sondern den schweren Salzäther in Chlorwasserstossäure und Essigäther zersallen sah, und das jene, wenn gleich vom Prof. Liebig etwas modificirte (S. 281) Beobachtung Hrn. Prof. Mitscherlich angehört.

X. Ueber die Schnell-Essig-Fabrication; con Dr. C. Wagenmann in Berlin.

Ueber die Schnellsabrication des Essigs ist in der letzten Zeit so viel geschrieben worden, das ich mit Recht Bedenken tragen würde, dem ausdrücklichen Wunsche eines geehrten Freundes nachgebend; noch Einiges darüber bekannt zu machen, wenn nicht das Geschichtliche dieser Ersindung thells absichtlich, theils aus Unkunde entstellt, und auf der andern Seite ihre wissenschaftliche Bedeutung so wenig gewürdigt worden wäre.

Der wahre Begründer der neuen Essigbereitungsart ist ohne Zweifel Hr. Hofrath Döbereiner, indem er, soviel ich weiß, zuerst gezeigt hat, daß der Alkohol durch unmerkliche Verbrennung (durch Aufnahme von Sauerstoff) in Essigsäure und Wasser verwandelt wird, ohne daß sich dabei eine andere Verbindung erzeugt. Dadurch ist der bisherige Begriff der Essiggährung vernichtet, und die Essigbildung auf einen einfachen Verbrennungsprocess zurückgeführt worden.

Hatte man sich einmal überzeugt, dass in Döbereiner's Versuch mit dem Platinpräparat Essig aus Alkohol durch blosse Aufnahme von Sauerstoss erzeugt werde, so lag es sehr nahe, hierin allgemein den Grund der Verwandlung geistiger Flüssigkeiten in Essig zu suchen, und auf diese Ansicht gestützt entsprechendere Mittel, als bisher, anzuwenden, um diese Verwandelung zu begünstigen.

Die Schnellfabrication des Essigs ist übrigens schon lange vor Döbereiner's Entdeckung in der Boerhaveschen Methode vorhanden gewesen, nicht etwa als alleinstehendes geschichtliches Factum, nein! als die gebräuchlichste und allgemeinste Essigbereitungsart, gerade in den Ländern, welche die größten Essigfabriken haben,

indem die Essigbereitung auf Trebern nicht allein in Frankreich und am Rheine sehr häufig ausgeübt wird, sondern selbst Weintrebern (rap) zu diesem Zwecke nach Holland und Eugland ausgeführt werden. Das Verfahren weicht im Wesentlichen gar nicht von demjenigen ab, welches Boerhave beschreibt. "Große Fässer, mit Trebern gefüllt, werden mit Essig und verdünntem Weingeist oder einer andern geistigen Flüssigkeit so weit gefüllt, dass in dem einen Fasse die Trebern von der Flüssigkeit bedeckt sind, in den andern aber zum dritten oder halben Theil unbedeckt bleiben. Zu bestimmten Tages. zeiten wird von dem vollen Fasse so viel abgezanst; und in das andere gegossen, bis dieses ganz gefüllt ist, und auf diese Weise abwechselnd einmal dieses, das andere Mal das andere angefüllt, während die benäßten Trebern des halbgefüllten der Berührung der Luft ausgenetzt bleiben. In Orleans bediente man sich statt der Trebern der Buchenholzspäne, wiewohl auf eine etwas abweichende Weise. Die Behandlung auf den Trebern erfordert viel Vorsicht, weil leicht zu große Erhitzung entsteht, welche die Trebern verbrennt und untauglich macht, was bei den Spänen weniger zu besorgen ist.

Einen wesentlichen Fortschritt machte die Schnellfabrication des Essigs durch die Ersindung des Herrn
Seb. Schützenbach in Freyburg im Breisgau, "einen dem echten Weinessig gleichen sehr starken Essig
innerhalb achtundvierzig Stunden sabrikmäsig zu erzeugen, "wie er solche im Sommer 1823 durch die öffentlichen Blätter anzeigte, und gegen ein bedeutendes Honorar und die Verpslichtung zur Gebeimhaltung ausbot. Eine
große Anzahl von Essigsabriken, in Deutschland wie im
Auslande, benutzte die Schützenbach'sche Ersindung,
und der Ersolg bestätigte die Angabe des Ersinders.

Ohne von dem Wesen dieser bis dahin streng geheim gehaltenen Bereitungsart des Essigs irgend etwas erfahren zu haben, begann ich im Jahre 1825 durch wissenschaftliche Beleuchtung der bekannten Essigbereitungsarten einen sicheren Weg zu gleichem Zweck aufzusuchen, und indem ich die Quantität Essig, welche bei den besseren Versahrungsarten, und namentlich nach Hrn. Schützen bach's Angabe, aus einer gegebenen Quantität Alkohol gewonnen wird, mit der Annahme verglich, dass der ganze Kohlenstoff des Alkohols im Essig sich wieder finden müsse, fand ich diese Ansicht vollkommen bestätigt, und es blieb mir kein Zweisel, dass die Essigbereitung allgemein als eine Verbrennung des Alkohols, mithin als identisch mit der von Döbereiner durch das Platinpräparat bewirkten betrachtet werden müsse.

Auf diese Ansicht gestützt construirte ich die von mir mit der Benennung. » Essigbilder « bezeichnete Vorrichtung, und zwar gleich in derselben Form und Zusammensetzung, die ich heute noch für die zweckmässigste erkenne. Nicht so leicht gelang es mir aber, die Behandlungsweise der Essigbilder zu dem jetzigen Grad von Vollkommenheit zu bringen, und die größtmögliche Menge von Säure aus einer gegebenen Menge Alkohols jederzeit mit Sicherheit zu gewinnen. Legt man nämlich die bekannten Mischungsgewichte des Alkohols und des kohlensauren Kalis zum Grunde, so müssten 46 Pfund absoluten Alkohols so viel Essig liefern, als zur Sättigung von 69 Pfund kohlensauren Kalis erforderlich sind; mithin müssten 800 Berliner Quart Branntwein von 50 Procent (Tralles), welche 792 Pfund absoluten Alkohols gleich sind, 7622 Quart eines Essigs liefern, von dem jede Unze 30 Gran kohlensaures Kali sättigte. In der That aber gewinnt man auf den Essigbildern 6666 Quart zu 32 Gran Sättigungscapacität, was über 7100 Quart zu 30 Gran gleich ist. Rechnet man hiebei, dass der Essig niemals ganz weingeistfrei ist und seyn darf, so reducirt sich der Verlust auf ein Minimum, und die Essigbereitungsart auf den Essigbildern zeigt sich in ihrer ganzen Vollkommenheit.

Rücksichten gegen mehrere mir befreundete Häuser, welche das Schützen bach'sche Verfahren für große Summen erkauft hatten, veranlassten mich jedoch, meine Erfindung ebenfalls geheim zu halten, und nur auf dem gleichen Wege Nutzen daraus zu ziehen, wie diess Hr. Schützenbach gethan hatte, und so blieb die neue Essigbereitungsart bis zum Jahre 1829 das Eigenthum Derer, welchen sie von den Erfindern mitgetheilt wurde. indess zu erwarten, dass eine Ersindung, welche so vielfaches Interesse erregte, bald aufhören würde, Geheimniss zu bleiben, und in der That fanden sich bald Mehrere, für welche die Aussicht auf Gewinn größeren Werth hatte, als eingegangene Verpflichtungen; und so blieb, während meine Bereitungsart auf unredliche Weise verbreitet wurde, auch die Schützenbach'sche Methode kein Geheimniss mehr.

In wiefern die Mittheilung einer Erfindung unter der Bedingung der Geheimhaltung die strenge Rüge verdient, welche sich Hr. Geheime Rath Hermbstädt in Erdmann's Journal, Bd. XI S. 254, erlaubt hat, überlasse ich jeden Billigdenkenden zu entscheiden; ich fand mich aber dazu außer dem oben berührten Grunde noch dadurch bewogen, weil die Essigbereitung auf meinen Bildern eine Beachtung von Umständen und eine Sorgfalt erfordert, die nur bei ausgedehnterem Betriebe lohnend ist, sich mithin keineswegs, wie jetzt Viele glauben machen wollen, zur Bereitung kleiner Quantitäten oder des Hausbedarfs eignet. Abgesehen davon, dass die Essigbilder in zu kleinem Maasstabe sehr unsicher arbeiten, ist auch der Essig nicht das letzte Product der Verbrennung des Alkohols, vielmehr schreitet diese fort und bildet auf Kosten des Essigs neue werthlose Producte, und man erhält leicht statt eines guten Essigs eine schleimige fade Flüssigkeit.

Was Hrn. Geheimen Rath Hermbstädt veranlassen konnte, die Erfindung der Schnellfabrication seinen deutschen Landsleuten abzusprechen, und einem Engländer anzudichten, ist schwer zu begreifen, da ihm sehr wohl bekannt seyn musste, dass ich mich früher mit diesem Gegenstande beschäftigt hatte, als das Patent des Hrn. John Ham bekannt wurde, dass ferner Hr. Seb. Schützenbach seine Erfindung im Sommer 1823 auch in den Berliner Zeitungen anzeigte, und dass bereits im Jahr 1824 die größte Essigsabrik in der Nähe von Berlin nach seiner Methode betrieben wurde. John Ham will ich übrigens hiedurch keineswegs die Originalität seiner Erfindung absprechen, und um so weniger vermutben, dass er die deutsche Schnellessigsabrication gekannt und zu Grunde gelegt habe, da seine Vorrichtung der von Hrn. Schützenbach angegebenen, noch mehr aber meinen Essigbildern eben so sehr an Einfachheit und Zweckmässigkeit nachsteht, als seine Resultate, seiner eigenen Angabe nach, hinter den unsrigen zurückbleiben.

Dass Leute, wie Hr. Leuchs in Nürnberg, mein früherer Böttcher Schmogrow u. A. sich die Ersindung meiner Essigbilder zueigneten, geschah gewiss aus keiner andern Absicht, als weil sie es ihrem Interesse angemessen hielten, und die Angabe der Wege, wie sie zur Kenntniss derselben gekommen, ihrem eigenen oder dem Rufe Derer zu schaden drohte, welche widerrechtlich ihre Verpflichtungen gegen mich verletzt hatten. Auch muss ich der Wahrheit gemäss bekennen, dass Hr. Leuchs sich anfangs persönlich an mich wandte, und erst als ich ihm die Unmöglichkeit, seine Wünsche zu erfüllen, erklärt hatte, sich auf andere Weise in Besitz meines Verfahrens zu setzen suchte. Das Schützenbachsche Verfahren hat Hr. Dingler, so weit ich diess nach dem mir darüber bekannt Gewordenen beurtheilen kann, am Genauesten beschrieben.

Was meinen Antheil an der Vervollkommnung der Schnellfabrication des Essigs betrifft, wie ich ihn eben

angedeutet habe, so glaube ich mich auf das Zeugniss der HH. v. Berzelius, Palmstedt, Mitscherlich, Clément-Desormes u. A. berusen zu dürsen, da namentlich Hr. v. Berzelius und Hr. Palmstedt sowohl des Schützenbach sche Versahren, als auch meine Essig bilder genau kennen.

In meinem Obigen habe ich zwar die Essigbildung für einen einfachen Verbrennungsprocels erklärt, dessen ungeachtet ist es nicht hinreichend, dass Alkoholdampf und Sauerstoffgas, wenn auch unter der günstigsten Temperatur, in Berührung kommen, um Essig zu bilden; es ist durchaus nöthig, dass die elektrische Spannung des Alkohols durch einen dritten Körper vermehrt werde, wie diess Döbereiner in seinem vortrefslichen Versuche gezeigt hat; und in dieser Beziehung reiht sich die Essigbildung an die interessanteste Reihe chemischer Thätigkeiten an, bei welcher die Polarität als allgemeine Ursache ausgezeichnet hervortritt.

Während Körper von entschieden entgegengesetzter Polarität (Verwandtschaft) der bloßen Berührung bedürfen, um sich zu verbinden, so lassen sich andere dadurch nicht vereinigen. Wir haben aber Mittel, die Polarität eines Körpers zu steigern, und ihn dadurch zur Verbindung mit einem andern von entgegengesetzter Polarität zu disponiren, und dieses Mittels bedient man sich bei der Schnellfabrication des Essigs.

Man bildet nämlich eine zusammengesetzte elektrochemische Kette aus Alkohol und einem Körper von negativem Verhalten mit hinreichenden Zwischenräumen, um der Luft an allen Punkten Zutritt zu gestatten, und gleich beginnt die Essigbildung unter Temperaturerhöhung, und dauert fort, so lange verdünnter Alkohol und Sauerstoffgas vorhanden sind, da der negative Körper keine Veränderung erleidet. Ist kein Alkohol mehr vorhanden, so tritt der Essig an seine Stelle, die Sauerstoff-Absorption geht fort, und es bilden sich die bekannten Essigaale in

unendlicher Menge. In dieser Beziehung schließet sich die Essigbildung an diejenigen Erscheinungen an, welche sieh äußern, wenn drei verschiedenartige Körper, wovon wenigstens Einer flüssig seyn muß, zwei aber fest oder gasförmig seyn können, in vielen Schiehten auf einander gehäuft sind; dahin gehört die Erhitzung und Zerstörung aufgehäufter feuchter organischer Körper, die Verbrennung und Auflösung aufgehäufter zertheilter Metalle in Berührung mit Luft, die Entzündung des Wasserstoffgases in Platinschwamm an der Luft, die Selbstentzündung trockner organischer Körper in Berührung mit Fett und Luft, die Salpetererzeugung u. s. v. a., kurz sie zeigt sich als Wirkung der zusammengesetzten Kette.

Auf der andern Seite aber ahmen die Essigbilder augenscheinlich die Thätigkeit des Organismus nach, die Essigbildung erinnert zunächst an die chemische Thätigkeit der Lungen, deren Construction ganz der obigen Forderung entspricht, und es ist kaum zu zweiseln, dass die Bildungen der verschiedenartigen Stosse in den Zellengeweben der Pslanzen auf der Wirkung ähnlich gebildeter Ketten beruht.

Neben der elektrischen Thätigkeit scheint sowohl bei den organisch-chemischen Thätigkeiten als bei den künstlich zusammengesetzten Ketten die Porosität der Körper eine Rolle zu spielen und die Aehnlichkeit beider zu vermehren. Es ist bekanntlich eine allgemeine Eigenschaft aller porösen Körper, nicht allein die Gasarten, und zwar mit gewisser Auswahl zu absorbiren und zu verdichten, sondern auch gemischten Flüssigkeiten einzelne Bestandtheile zu entziehen. Essig durch eine Säule von reinem feinen Quarzsand filtrirt, wird anfangs aller Säure beraubt, bis die Säure auf einen gewissen Punkt in dem Sande concentrirt ist. Verdünnter Kartoffelbranntwein durch feinen Quarzsand filtrirt, liefert anfangs blofses Wasser, nachher geistige Flüssigkeit, welche ihres Fusels beraubt ist, und erst später geht er unverändert

durch. Die Wirkung hört indessen bald auf, weil die Porosität nicht weiter geht, als die Theilung der Sandkörner. Auffallender ist die Wirkung poröser Pflanzenkörper; so entziehen die Späne dem zur Säuerung der Essigbilder verwendeten Essig anfangs alle Säure, und es dauert lange Zeit, ehe derselbe in der Stärke des aufgegossenen Essigs durchläuft. Noch stärker ist diese Wirkung bei der Psianzenkohle, und deshalb lassen sich aus Kohle, ungeachtet man dabei weniger Obersläche für die Lustberührung geben kann, wirksame Essigbilder zusam-Die Wirkung der Kohle bei dem Entfuseln und Entfärben beruht aller Analogie nach auf dieser allgemeinen Eigenschaft. Sehr fein zersheilte Metalle absorbiren Sauerstoffgas und erhitzen sich damit, wie Hr. Dr. Magnus gezeigt hat, oft bis zum Glühen. Sehr fein zertheilte (französische) Schwefelblumen enthalten häufig Schwefelsäure, und bilden sie immer von Neuem, wenn sie durch Auswaschen davon befreit werden.

In Folge dieser allgemeinen Eigenschaft poröser Körper wird der Alkohol vorzugsweise in den Spänen der Essigbilder zurückgehalten, und wahrscheinlich erleidet auch das Sauerstoffgas eine Verdichtung, wodurch die Verbindung beider beschleunigt wird. Eben so wirkt vermöge dieser Eigenschaft die Lust durch die porösen Hüllen auf das Blut in den Lungen, und die zahlreichen Absorptionen und Secretionen im Organismus beruhen vielleicht vorzugsweise auf dieser Eigenschaft.

Wenn ich oben die Behauptung aufgestellt habe, dass durch die auf Ersabrung gegründete Theorie der Essigbereitung der Begriff der Essiggährung aufgehoben sey, so ist dies in sofern allerdings wahr, als bei diesem Process keine Gasentwicklung stattsindet, indem die Producte der Verbindung des Alkohols mit Sauerstoff lediglich Wasser und Essigsäure sind, ohne alle Kohlensäurebildung. Auf der andern Seite aber zeigt sich die größte Analogie zwischen der Essigbildung und der geistigen Gährung darin, dass

beide auf der Wirkung zusammengesetzter elektro-chemischer Ketten beruhen und die Porosität der Körper bei beiden thätig ist, wie diess augenscheinlich daraus hervorgeht, dass man durch Zusatz poröser Körper die geistige Gährung außerordentlich beschleunigen kann. Fasst man die ganze Reihe von Erscheinungen, welche auf der Thätigkeit elektro-chemischer Ketten beruhen, unter einen allgemeinen Gesichtspunkt zusammen, so findet man bereits eine so große Menge von Zersetzungen und Verbindungen durch dieselben bewirkt, dass wir mit Recht hoffen dürfen, auf diesem Wege der Thätigkeit des Organismus immer näber zu rücken, und dessen Bildungen künstlich nachzuahmen. Es unterliegt keinem Zweisel, dass auch die ältere Essigerzeugungsart auf der Wirkung der zusammengesetzten Kette beruht, und dass die Neigung des Wassers und der geistigen Flüssigkeiten, das Sauerstoffgas zu absorbiren, dabei thätig zu Hülfe kommt.

Ich habe oben gezeigt, dass die Quantität Essig, welche aus einer gegebenen Quantität Alkohol auf meinen Essigbildern bei richtiger Behandlung gewonnen wird, ziemlich nahe derjenigen gleich kommt, welche die Berechnung als Maximum ergiebt; deshalb sind auch alle Versuche, die geringe Menge Essig, welche sich versuchtigt, zu gewinnen, von keinem practischen Nutzen gewesen, und nur bei sehr großen Essigfabriken möchte es. lohnen, nach Hrn. Schützenbach's Vorschlag die mit Essigdunst beladene Luft aus den Essigbildern in entfernte Räume zu leiten und mit Blei- oder Kupferplatten in Berührung zu bringen, um die Essigsäure zu absorbiren und zu benutzen. Es ist immer ein Fehler in der Construction oder in der Behandlung der Essigbilder, wenn ein bedeutender Essigverlust stattfindet. Ich habe lange Zeit die sich versüchtigenden Producte gesammelt, und immer gefunden, dass die verdichtete Flüssigkeit von sehr geringem Säuregehalt ist, und nur dann einen aussalleuden

Weingeistgehalt zeigt, wenn die Bilder zu viele Nahrung erhielten.

Es ist durchaus unrichtig, dass die Essigsäure die Stelle des Ferments bei der Essigbildung vertritt; denn reine Essigsäure leitet keine Essigbildung ein, wohl aber wird jedes Ferment in Berührung mit der Lust zu Essigferment, wenn man diesen Ausdruck wählen will, und wenn auch die Essigsäure diese Verwandlung begünstigt, so ist sie doch keinesweges nothwendige Bedingung dazu.

XI. Ueber Sauerstoffäther und verwandte Gegenstände; von J. VV. Döbereiner.

Liebig's experimental-kritische Bemerkungen *) über den Sauerstoffäther veranlassen mich zur Mittheilung nachstehender Erfahrungen.

Wenn man Weingeist, von 60 bis 70 Procent Alkoholgehalt, in dem von mir in Schweigger-Seidel's n. Jahrbuch der Chemie und Physik, 1831, Bd. III S. 363, beschriebenen Essigsäurebildungs-Apparat der durch *Pla*tinmahr **) bedingten atmosphärischen Oxydation unter-

- *) Vergl. den gegenwärtigen Band der Annalen, S. 245.
- nannten Orte sagt, indem er eine Lösung von Platinchlorid mit Schweselammonium fällt, das entstandene Schweselplatin, nachdem es gewaschen und getrocknet ist, durch Uebergiessung mit rauchender Salpetersäure, unter Erwärmen und Umrühren, in schweselsaures Platinoxyd verwandelt, die erhaltene braune Flüssigkeit abdampst, so weit, dass sie beim Erkalten erstarrt, sie dann mit kleinen Mengen VVasser vermischt, um die salpetrige Säure auszutreiben, und darauf mit VVeingeist von 60 Procent Alkoholgehalt mischt, erwärmt und siedet, wo dann das Platin-

wirst, so lange, bis es ansängt aus Kreide zu reagiren, das heisst, aus derselben Kohlensäure zu entwickeln und ihn dann über gepülverter Kreide bis zur Hälste abdestillirt, so gewinnt man als Destillat eine Flüssigkeit, aus der sich, beim Vermischen mit viel Chlorcalcium, eine große

mohr (Liebig's Platinschwarz (d. Ann. Bd. XVII S. 106) das sogenannte Platinsuboxydul) niederfällt.

Späterhin (a. a O. S. 466) hat der Verfasser gefunden, dass der Iridmohr in seiner Wirkung auf eine mit Alkoholdampf gemischte Luft den Platinmohr noch übertreffe, wenn man ihn nämlich dadurch bereitet, dass man eine mit Alkohol vermischte Auflösung von schwefelsaurem Iridoxyd nicht durch Wärme, sondern durch Licht zersetzen lässt, den Niederschlag in einer grosen Menge Wasser fast bis zum Sieden erhitzt und nun bei 100° C. trocknet. Fast die kleinsten Staubtheilchen des so gewonnenen Präparats entglühen augenblicklich zischend, wenn sie auf mit Alkohol befeuchtetes Druckpapier gestreut werden, und nehmen dabei die graue Farbe des durch Glühen von Iridsal-Irid- und Platinmohr entzünmiak erhaltenen Iridstaubs an. den das mit Sauerstoffgas yermengte Wasserstoff- und Kohlenoxydgas plötzlich, aber nicht das ölbildende Gas. Dagegen werden Gemenge von Sauerstoffgas und Kohlenoxydgas oder ölbildendem Gase weder von Platinschwamm, noch von Iridstanb (erhalten durch Erhitzung des Iridsalmiaks) entzündet; wohl aber vermag das fein zertheilte Irid die geschwächte Zündkraft eines lange gebrauchten Platinschwamms zu erhöhen, wenn man diesen damit, bestäubt.

An einem anderen Orte (Ann. d. Pharmacie, I S. 29) hat Hr. Hofrath Döbereiner die von Hrn. Böttger (Schweigg. Journ. LXIII, S. 370) gemachte Beobachtung, dass Ammoniakgas, durch kurze Berührung, dem Platinschwamm die Zündkrast für ein Gemisch von Wasserstoff und Sauerstoffgas raube, auch für den Platinmohr und Iridstaub bestätigt, mit dem Zusatz, dass man die vernichtete Zündkrast dieser Substanzen durch schwache Erwärmung, wie durch Berührung mit Salzsäuregas, in ihrer ganzen Stärke wiederherstellen könne.

Der im Text erwähnte Apparat zur Essigbildung besteht aus einem flachen und mit einer hohen, oben offenen Glocke überdeckten Gefässe, worin der (zur Verhütung einer Entzündung) schwach mit VVasser oder Essigsäure benetzte Platinmohr, auf Uhrgläsern ausgebreitet, dicht über dem auf den Boden gegossenen Alkohol von einem Dreisus getragen wird. P.

große Menge eines ätherischen Fluidums abscheidet, walches, nachdem es durch Destillation isolirt und gereinigt worden, sich durch folgende Eigenschaften auszeichnet:

- 1) Es ist völlig farblos und so dünnslüssig wie Aether.
- 2) Es reagirt auf die Geruchs- und Geschmacksorgane fast wie der wasserleere Spiritus nitrico-aethereus.
- 3) Sein spec. Gewicht ist bei $+21^{\circ}$ bis = 0,842.
- 4) Es siedet unter einem Druck von 331,5 Par. Lin. Quecksilberhöhe bei +75° Cets.
- 5) Es reagirt weder sauer noch basisch.
- 6) Es mischt sich mit dem Alkohol in ällen Verhältnissen, aber nicht so mit dem Wasser, welches
 etwa nur † seines Volumens auflöst, wenn es mit
 ihm geschüttelt wird.
- 7) Es wird von dem Sauerstoff der Lust unter Mitwirkung des Platinmohrs zu Essigsäure oxydirt, und verbrennt beim Entzünden an der Lust mit weisser Flamme.
- 8) Es wird endlich von Aetzkali, und noch schneller von concentrirter Schweselsäure in ein gelbes indisserentes Harz verwandelt, welches sich leicht in Aether und Weingeist auslöst, und im trocknen Zustande vom Sonnenlichte nach und nach gebleicht wird.

Es ist gewiss recht merkwürdig, dass in dem so einfachen Processe der partiellen Oxydation des Alkohols erst eine solche ätherische Flüssigkeit, und dann aus dieser durch fortgesetzte oder höhere Oxydation Essigsäure gebildet wird. Eine mit allen den beschriebenen Eigenschaften begabte ätherische Flüssigkeit ist es, welche auch bei Behandlung des Alkohols mit Chromsäure, oder mit Schweselsäure und Manganhyperoxyd erzeugt wird, und welche ich, weil sie ätherartig ist und durch die Reaction des Sauerstoffs gebildet wird, Sauerstoffäther genannt habe. Dieser Aether (den ich, beiläusig gesagt, auch in dem rohen Salpeteräther und in dem aus sehr alten Rhein-

und Frankenweinen abdestillirten Alkohol gefunden) hat zwar, was sein spec. Gewicht und seinen Siedpunkt betrifft, Achnlichkeit mit dem Essigäther und dem Holzspiritus; unterscheidet sich aber von diesen beiden Flüssigkeiten (mit denen er übrigens vielleicht isomerisch ist) nicht bloss im Geruch und Geschmack, sondern auch in seinem Verhalten gegen Aetzkali und Schweselsäure so sehr, dass ich noch jetzt keinen Austand nehme, ihn als eigenthümlich zu betrachten. Ich sage noch jetzt, um damit anzudeuten, dass Liebig's Bemerkungen diese meine Ansicht nicht verändert haben und auch nicht verandern konnten, weil sie sich bloss auf die chemische Natur des sogenannten schweren Sauerstoffäthers beziehen, und weil ich glaube, dass der sonst so genau und gründlich sorschende Liebig sieh die Untersuchung dieses Products ein wenig zu leicht gemacht habe; denn er hat unterlassen, diejenige Materie darzustellen und zu charakterisiren, welche, mit Weinschwefelsäure verbunden, den sogenannten schweren Sauerstossäther constituirt. Liebig widmet sich vielleicht noch einmal der Untersuchung dieses Gegenstandes, denn ich habe ihm zu diesem Behufe eine kleine Menge jenes durch atmosphärische Oxydation des Alkohols gebildeten Aethers mitgetheilt - und dann erst werden wir ersahren, ob ein Sauerstoffäther existire oder nicht. Ich selbst habe wohl nicht nöthig, mich »unrechtmässiger Vortheile« zu bedienen, um bei Andern die Ueberzeugung von dem Daseyn dieses Aethers zu befestigen, weil, wenn dieser aufbört zu seyn, anderweite wichtigere Entdeckungen, die bereits verificirt sind, mich für einen kleinen Irrthum binlänglich entschädigen. Findet man diese Bemerkung unbescheiden, so entschuldige mich der Umstand, dass ich nicht verstehe, eine kleine Portion Eitelkeit, die, nach psychologischen Beobachtungen, jeder Naturforscher in sich trägt, durch diplomatische Form im Ausdrucke u. s. w. versteckt zu halten.

Wird die Eigenthümlichkeit des Sauerstoffäthers von Liebig bestätigt, so will ich gern jedem Chemiker, so wie jedem auswärtigen Chargé d'affaires chimiques eine kleine Menge desselben, wenn es gewünscht wird, zukommen lassen. Ich verlange dafür weder Geld noch Dank, sondern bloß gegenseitige Mittheilung von neu entdeckten Stoffen oder Präparaten, wie z. B. Vanadin, Chloral u. s. w. sintl, die ich noch nicht besitze.

Auch von dem besonderen, theils öl-, theils ätherartigen Producte, welches im Processe der partiellen Oxydation des Zuckers, d. h. bei der Darstellung der Ameisensäure aus Zucker, gebildet wird *), will ich gelegent-

*) Der Hr. Verfasser hat nämlich gefunden, dass bei der Behandlung des Zuckers mit Schwefelsäure und Braunstein, ausser Ameisensäure und Kohlensäure, eine eigene flüchtige, höchst stechend riechende Substanz gebildet wird, welche im entwässerten Zustande ölartig, von gelber Farbe, und mit einem dem Cassiaöl ähnlichen Geruch erscheint. Isolirt erhält man diese Substanz, wenn die mit, ihr beladene Ameisensäure mit einer Base gesättigt, die neutrale Flüssigkeit bis zur Hälfte ihres Volums abdestillirt, und das Destillat hierauf über eine Menge Chlorcalcium, welche zur Bindung sämmtlichen VVassers hinreicht, abgezogen wird. Das erhaltene Oel ist specifisch schwerer als VVasser, löst sich nach und nach in demselben auf, und theilt ihm seinen Geruch mit.

Eine ähnliche, vielleicht dieselbe, Substanz hat Hr. D. bei Behandlung von verdünntem Weingeist (Branntwein) mit Schwefelsäure und Braunstein erhalten, und sie ist es nach ihm, welche C. Gmelin verleitete, das Destillat für Ameisensäure zu halten (siehe diese Annalen, Bd. XVI S. 56), während es, aufser der genannten Substanz, nur aus Essigsäure besteht. Vermischt man nämlich das Destillat mit gesättigter Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul, so entsteht alsbald ein krystallinischer weißer Niederschlag, welcher, wenn man das Ganze bis zum Sieden erhitzt, sich unter Absetzung von metallischem Quecksilber auflöst, ohne daß dabei ein bemerkbares Aufbrausen stattfindet. Beim Erkalten der Flüssigkeit schießt essigsaures Quecksilberoxydul in weißen glänzenden Schüppchen an. Dieß Salz bildet sich immer bei Vermischung einer gesättigten Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul mit wäßeriger Essigsäure;

lich eine größere Menge darstellen, damit dasselbe näher untersucht und einer Elementaranalyse unterworfen werden könne. Ich glaube überzeugt seyn zu dürfen, daß eine recht genaue Untersuchung des Sauerstoffäthers und dieses neuen Productes viel zur Bereicherung unserer Kenntnisse von den mannigfaltigen Substanzen, welche in den verschiedenen Processen der chemischen Metamorphose des Zuckers, des Alkohols u. s. w. hervorgeben, beitragen werde.

Zu den Producten der durch (partielle) Oxydation bewirkten chemischen Metamorphose des Alkohols gehört auch das Harz, in welches der Sauerstolfäther verwandelt wird, wenn man denselben mit Aetzkali (in Weingeist aufgelöst) oder mit concentrirter Schwefelsäure behandelt. Dasselbe kann Behufs einer näheren Untersu-

nimmt man aber statt deren Ameisensäure, so entsteht kein krystallinisches Salz, wohl aber giebt das Gemisch unter Aufbrausen Kohlensäure aus, und lässt, wenn man es bis zum Sieden erhitzt, Quecksilber sallen. (Dass Essigsäure, die ein ätherisches Oel gelöst enthält. Silber- und Quecksilberoxyd aus ihren Lösungen in Salpetersäure regulinisch fälle, hat bekanntlich schon früher der, leider vor Kurzem in Brighton verstorbene VV ale ker in diesen Ann. Bd. VI (82) S. 126 gezeigt.) Auch bei Behandlung des VVeingeists mit Chlorsäure oder mit Platinmohr und Sauerstossgas wird keine Ameisensäure, sondern nur Essigsäure gebildet.

Die ätherische Lampensäure, gewonnen durch glühendes Verbrennen des Aethers am Platinschwamm, enthält dagegen, nach Hrn. D., weder Essigsäure noch Ameisensäure, sondern ist, wie es scheint, eine Säure eigner Art. Sie reducirt zwar, bei Erwärmung, das in Salpetersäure gelöste Quecksilberoxydul, veranlasst aber dabei kein bemerkbares Aufbrausen, und bildet auch damit kein, dem essigsauren Quecksilberoxydul analoges Salz. Auch in dem Saste von Sempervivum tectorum ist eine Säure der Art vorhanden, die flüchtig ist, Oxyde edler Metalle reducirt, mit salpetersaurem Bleioxyd ein leicht auslösliches Salz giebt, so wie mit salpetersaurem Quecksilber einen weissen Niederschlag, der bei Erwärmung der Flüssigkeit schwarz wird, und in ein metallisches Quecksilber übergeht. (Schweigg. Journal, Bd. LXIII S. 366.)

chung und Elementar-Analyse am leichtesten auf die Art dargestellt werden, dass man Weingeist mit Aetzkali schwängert, und diesen dann in dem oben angeführten Essigsäurebildungs-Apparat dem durch Platinmohr bedingten atmosphärischen Oxydationsprocesse aussetzt, so lange, bis aller Weingeist zersetzt ist. Das gebildete Harz findet man am Ende des Processes auf dem Boden des Gefäses, und darüber eine farblose Flüssigkeit, welche essigsaures Kali (und ein noch nicht untersuchtes anderes Kalisalz) aufgelöst enthält. Ich bemerke beiläufig, dass jenes Harz auch, jedoch langsamer, und nur in geringer Menge, gebildet wird, wenn man kalihaltigen Alkohol dem Einflusse der Elektricität einer Volta'sehen Säule aussetzt; es entsteht am positiven (oxydirenden) Pole. Ich habe versucht, es durch Behandlung des Alkohols mit mangansaurem Kali plötzlich, und wo möglich knallend entstehen zu lassen, aber das Experiment gelang nicht.

Ich füge der obigen Notiz über Sauerstoffäther die Nachricht bei 1) dass es mir gelungen ist, ein Gewicht von 2 Volumen schwestiger Säure und 1 Volum Sauerstossas mit Hülse des hygroscopisch-seuchten Platinmohrs zu rauchender Schweselsäure zu verdichten, und 2) dass auch das Oleum Neroli von dem Platinmohr bestimmt wird, sehr viel Sauerstoss aus der Lust anzuziehen und sich in eine Säure zu verwandeln, welche wie sauer gewordenes Citronenöl riecht, und wahrscheinlich Essig säure, mit einem besomleren öligen Stosse vermischt, ist.

XII. Notiz über die Fabrication der englischen Schwefelsäure ohne Sulpeter; von G. Magnus.

Hr. Peregrine Phillips d. J., Essigfabrikant zu Bristol, hat vor Kurzem ein Patent auf eine Verbesserung in der Fabrication der. englischen Schweselsäure genommen, deren Vorzüge er hauptsächlich darin setzt, dass bei derselben das schwesligsaure Gas, ohne Hülse von Stickstossoyd, also unter Ersparung des Salpeters, unmittelbar mit dem Sauerstoss der Lust verbunden wird. Diese directe Vereinigung bewirkt Hr. Ph. dadurch, dass en das schwesligsaure Gas, so wie es in einem besonders dazu eingerichteten Osen durch Verbrennung von Schwestel (oder Schweselkies) erzeugt und in gehörigem Verhältnisse mit atmosphärischer Lust gemengt worden ist, mittelst einer Lustpumpe durch Röhren von Platin oder Porcellan leitet, welche Platindraht oder Platinschwamm enthalten, und bis zum starken Glühen erhitzt werden *).

Da dieser Process, ganz abgesehen davon, dass er für die Fabrication der Schweselsäure von unberechenbarem Vortheil seyn könnte, auch in wissenschastlicher Hinsicht viel Interesse besitzt, indem es einerseits bekannt ist, dass schwesligsaures Gas sich nicht geradezu mit Sauerstofsgas verbindet, und andererseits die Erfahrung, dass Platinschwamm diese Verbindung vermittle, sonst noch nicht gemacht zu seyn scheint, so habe ich es nicht überstüssig gehalteu, die solgenden Versuche anzustellen.

In ein Gemenge von schwesligsaurem Gase und Sauerstossgas, das sich in einer gebogenen Glocke über Quecksilber befand, wurde mit Hülse eines Platindrahts etwas Platinschwamm gebracht, und darauf der gekrümmte Theil

^{*)} Repertory of Patent-Inventions, Nov. 1831, p. 267.

der Glocke, der das Platin enthielt, bis zum schwachen Glühen erhitzt. Sobald diese Hitze erreicht war, trat eine bedeutende Verdichtung ein, während sich zugleich, da das Gasgemenge nicht besonders ausgetrocknet worden, eine Flüssigkeit bildete, die alle Eigenschaften der Schwefelsäure besaß.

Derselbe Versuch, statt des Sauerstoffs, mit atmosphärischer Luft wiederholt, gab dasselbe Resultat, nur war die Wirkung etwas langsamer. Ein Zusatz von Wasser schien in beiden Fällen die Vereinigung nicht zu befördern.

Noch auffallender war der Erfolg, als ein Gemenge von schwesligsaurem Gas mit atmosphärischer Lust durch eine Glasröhre geleitet wurde, welche Platinschwamm enthielt, und in einem Osen zum Glühen gebracht worden war. In der Vorlage, welche zur besseren Verdichtung der gebildeten Säure mit seucht gehaltenen Glasstücken gefüllt war, sand sich eine verhältnismäsig sehr bedeutende Menge Schweselsäure; und die Verdichtung war so vollkommen, dass mit der entweichenden Lust zwar viel schweselsaures Gas, aber äuserst wenig schwesligsaures Gas fortging *).

Eine Abänderung dieses Versuchs in der Art, dass, statt des Platinschwamms, Glasstücke in die Röhre gebracht wurden, lieserte zwar auch Schweselsäure, aber nur in geringer Menge.

Endlich wurden selbst die Glasstücke fortgelassen, und das Gemenge bloß durch die leere glühende Glas-

dasselbe in cylindrische, 8 Fuß weite und 30 Fuß hohe Kammern von Sandstein, die inwendig mit Blei überzogen, und bis zur Decke mit Quarzstücken angefüllt sind. Diese Quarzstücke dienen zum fortwährenden Herabträufeln der vorgeschlagenen Flüssigkeit (VVasser oder verdünnte Säure), welche am Boden eine 14 Zoll hohe Schicht bildet, und durch ein Pumpwerk beständig gehoben und mittelst eines Siebes von Blei beständig über dieselben ausgegossen wird.

röhre getrieben. Auch in diesem Fall ward deutlich, wenn auch nur wenig, Schwefelsäure erzeugt.

Wiewohl nun diese Versuche über den practischen Werth der Methode des Hrn. Phillips nicht entscheiden können, so bestätigen sie doch die Richtigkeit seiner Angabe, dass sein zertheiltes Platin in der Hitze eine directe Verbindung des schwesligsauren Gases mit dem Sauerstoffgas zu Stande bringt. Wohl zu bemerken ist, dass der Platinschwamm nur in der Hitze diese Wirkung ausübt; in gewöhnlicher Temperatur scheint er ohne allen Einflus auf jenes Gemenge zu seyn.

- XIII. Ueber die Erregung elektrischer Ströme durch andere Ströme dieser Art und durch Magneten.
- [Die nachstehenden Aussätze sind es, von denen bereits S. 504 des vorigen Hests die Rede war. Sie enthalten zwar nur eine Bestätigung eines Theils der von Hrn. Faraday ausgesundenen merkwürdigen Thatsachen, verdienen aber nichts destoweniger alle Beachtung, da die aussührliche Abhandlung des Entdeckers bis jetzt noch nicht zu uns gelangt ist.]
- 1. Thatsachen, beobachtet von Hrn. Becquerel, und dem Pariser Institut in der Sitzung am 23. Januar 1832 mitgetheilt.

Diese Thatsachen errichten eine Analogie zwischen den durch magnetische Einwirkung erregten und den bydroelektrischen Strömen, in Gegensatz zu den thermo-elektrischen.

1) Die beiden ersten Strom - Arten finden noch statt, wiewohl schwächer, wenn auch ein Theil des Bogens aus einer wäßrigen Flüssigkeit besteht; die thermoelektrischen Ströme dagegen sind dann gänzlich unterbrochen.

2) Ein Galvanometer mit tausend Windungen eines sehr seinen Drahts ist sehr empfindlich für die beiden ersten Strom-Arten, dagegen unempfindlich für thermoelektrische Ströme. Andererseits ist ein Galvanometer mit dreisig Windungen eines sehr dicken Drahts sehr empfindlich für thermo-elektrische Ströme, vielweniger aber für Ströme der beiden andern Arten.

Gewöhnlich schreibt man diesen Gegensatz dem Umstand zu, dass die Spannung in hydro-elektrischen Ketten groß, in thermo-elektrischen aber klein sey. Die Ströme, welche durch den Einfluß des Magneten erregt werden, müssen also eine große Spannung besitzen.

- 2. Ergebnisse der von Hrn. Ampère angegebenen und gemeinschaftlich mit Hrn. Becquerel angestellten Versuche.
- 1) Die Mitte eines Magnetstabes, rasch in den hohlen Cylinder *) gesteckt, bewirkt eine drei bis vier Mal größere Ablenkung als der Pol dieses Stabs unter gleichen Umständen.
- 2) Beim Herausziehen des Magnetstabs aus dem Cylinder, gleichviel zu welchem Ende, findet eine Ablenkung in entgegengesetzter Richtung statt, wie beim Hineinstecken.
- 3) Durch abwechselndes ruckweises Hineinstecken und Herausziehen erhält man bei jedem Ruck eine Ablenkung, in einer Richtung, vom eintretenden Pol bis zur Mitte des Magneten, in entgegengesetzter Richtung, von dieser Mitte bis zum austretenden Pol.
- 4) So lange der Magnet in dem hohlen Cylinder unbewegt bleibt, findet keine Einwirkung auf den Galvanometer statt, man mag dessen Verbindung mit dem hohlen Cylinder unterbrechen oder wieder herstellen.
 - *) Es ist damit, wie sich weiterhin ergiebt, ein hohler Holzcylinder verstanden, der schraubenförmig mit Draht umwickelt, und durch diesen mit einem Multiplicator verbunden ist.

- 5) Bringt man den Magnetstab in den hohlen Cylinder, während jene Verbindung unterbrochen ist, so kann man sie darauf wieder herstellen, ohne daß eine Wirkung auf den Galvanometer stattfindet. Zieht man aber nun den Magnet heraus, so bekommt man die volle Wirkung, welche in demselben Fall eingetreten seyn würde, wenn die Verbindung nicht unterbrochen gewesen wäre.
- 8. Versuche über die Erregung elektrischer Ströme durch Einwirkung eines anderen Stromes dieser Art; von Hrn. Ampère.

Während meines Aufenthalts zu Genf, im September 1822, hatte Hr. August de la Rive die Güte mich bei den Versuchen, die ich über die Erregung eines elektrischen Stroms durch einen andern Strom anzustellen wünschte, zu unterstützen, und mit allen Erfordernissen dazu aus seinem Laboratorium zu versehen. Die Resultate dieser Versuche sind kurz hernach in der Bibliothèque universelle und in den Annales de chim. et de physique bekannt gemacht *). In und nahe bei den (weiten und fast in einer Ebene liegenden) Spiral-Windungen eines mit Seide besponnenen Drahts hatten wir, an einem sehr dünnen Seidenfaden, einen Kupferring aufgehängt, und demselben einen Hufeisenmagnet so genä-, hert, dass der eine Pol sich innerhalb und der andere ausserhalb des Ringes befand. So wie wir die Enden jenes Drahts mit den beiden Polen der Volta'schen Säule verbauden, wurde der Kupferring abgestoßen oder angezogen vom Magnet, je nach dem der Pol der sich innerhalb des Ringes befand. Diess bewies, dass in dem Kupserring elektrische Ströme, durch Einwirkung des im Schliessdraht der Säule circulirenden Stroms erregt, vorhanden waren.

Die kürzlich von Hrn. Faraday gemachte Entdek
") Vergl. diese Ann. Bd. VIII 8. 368.

P.

mus, Ströme, welche Hr. Fresnel zwar im Jahr 1820 erhalten, aber durch seine Versuche für nicht hinlänglich erwiesen ansah *), brachte mich natürlich darauf, das von dem berühmten englischen Chemiker gebrauchte Multiplications-Galvanoskop anzuwenden, um die Erregung elektrischer Ströme durch elektrische Ströme auf's Neue zu bestätigen und näher zu erforschen. Die Resultate dieser Untersuchung entsprachen ganz der Erwartung und bewährten die Einerleiheit der Wirkungen eines Schraubendrahts und eines Magnets bis in's Kleinste.

Die Versuche wurden mit einem von Hrn. Simon (Amanuensis für die physikalischen Vorlesungen am Collège de France) erbauten Apparat angestellt. Derselbe hat auch die Erregung elektrischer Ströme in dem Fall, den ich hier beschreiben will, zuerst beobachtet, und gemeinschaftlich mit ihm habe ich die verschiedenen Umstände constatirt.

Das Instrument, dessen wir uns bedienten, ist aus drei schraubenförmigen Drähten zusammengesetzt. erste hat die Gestalt eines Galvanoskops oder gewöhnlichen Multiplicators, und wirkt, wie im thermoskopischen Apparat des Hrn. Nobili, auf zwei Magnetnadeln, welche in paralleler, aber umgekehrter Lage von einem sehr dünnen Faden so getragen werden, dass eine Nadel innerhalb und die andere oberhalb der Windungen schwebt. Der zweite Draht, welcher 0,5 Millimeter dick und mit Seide besponnen ist, macht auf einen hohlen Holzcylinder, in den zu diesem Zweck darauf eingeschnittenen Schraubengängen, hundert Windungen. Die beiden Enden dieses Drahts stehen mit den Enden des Multiplicatordrahts in Verbindung, und zwar so, dass die Verbindung nach Belieben unterbrochen und wieder hergestellt Ich werde diesen Theil des Apparats mit werden kann. dem Namen: Cylindre électromoteur belegen, weil er es

^{*)} S. diese Ann. Bd. 66 S. 410.

ist, welcher, wenn ein Magnetstab auf ihn einwirkt, die Magnetnadel des Multiplicators in Bewegung setzt (Kürze' halber mag er hier immer Cylinder heißen. P.). In meinem Apparat beträgt der innere Durchmesser dieses Cylinders 4 bis 5 Centimeter. Der dritte Draht endlich, der mit der galvanischen Kette verbunden ward, war von Kupfer, 1 Millimeter dick und mit Seide besponnen. Er machte in drei Lagen über einander vierhundert Windungen, die zusammen einen Cylinder von 16 Centimetern Länge und 4 Centimeter im Durchmesser bildeten. Diesen Theil des Apparats werde ich schlechtbin Schraubenstab (helice) nennen.

Wir haben uns überzeugt, dass bei dem Abstande von ungefähr zwei Metern, welchen die Länge der Verbindungsdrähte zwischen dem Multiplicator und dem Cylinder uns erlaubte zwischen dem Multiplicator und dem Schraubenstab zu lassen, der letztere keine merkliche Einwirkung auf die Magnetnadeln des Multiplicators ausübte.

Folgendes sind die Resultate unserer Versuche, als der Schraubenstab mit der galvanischen Kette, und der Multiplicator mit dem Cylinder in Verbindung stand.

- 1) Jedesmal wenn man den Schraubenstab in den Cylinder brachte, wurde die Nadel des Multiplicators abgelenkt, genau so, wie wenn man in den Cylinder einen Magnetstab gesteckt hätte, dessen Pole mit denen des Schraubenstabs gleiche Lage besässen.
- 2) Diese Ablenkung ist in beiden Fällen gleich vortibergehend; nach einigen Oscillationen kehrt die Magnetnadel zu ihrer früheren Lage zurück.
- 3) Zieht man den Schraubenstab heraus, so erhält man eine gleiche Ablenkung, aber von entgegengesetzter Richtung als die beim Hineinstecken. Diese Richtung bleibt übrigens dieselbe, zu welchem Ende des Cylinders man auch den Schraubenstab herauszieht, genau wie es mit einem Magnet der Fall ist.

- 4) Auch diese Wirkung ist nur vorübergehend.
- 5) Die Richtung des Stroms, welcher von dem Schraubenstab in dem Cylinder erregt wird, ist der des Stroms in diesem Schraubenstab entgegengesetzt, eben so wie der, welcher von dem Magnet erregt wird, dem Strome dieses Magnets in Richtung entgegengesetzt ist, übereinstimmend mit den Versuchen des Hrn. Faraday.
- 6) Die Wirkungen, welche, nach den mit Herrn Becquerel gemeinschaftlich angestellten und der Academie mitgetheilten Versuchen (S. 613), stattfinden, wenn ein Magnetstab ruckweise in den Cylinder gesteckt, und auf gleiche Art heraus gezogen wird, wodurch sich bei jedem Ruck eine Ablenkung einstellt, in einer Richtung, von dem eintretendeu Pol bis zur Mitte des Stabes, und in umgekehrter Richtung, von der Mitte bis zum andern Pol, - diese Wirkungen wiederholen sich mit all denselben Umständen, wenn man statt eines Magnets den Schraubenstab nimmt. In beiden Fällen bemerkt man, dass, wenn die Mitte des Magneten oder des Schraubenstabs schnell bis zur Mitte des Cylinders bineingesteckt wird, eine Ablenkung entsteht, die gleich ist der Summe afler der, welche bei jedem Ruck eintreten, mit Einschluß der ersten Ablenkung, welche stattfindet, wenn man bloß das Ende des Schraubenstabs oder des Magnets in die Ebene jenes Cylinders bringt. Diese erste Ablenkung macht indess von der gesammten Ablenkung, welche bei schnellem Hineinstecken sogleich bis zur Mitte entsteht, einen größeren Theil aus, wenn man den Schraubenstab anwendet, als wenn man sich des Magneten bedient, weil in dem Schraubenstab alle elektrischen Ströme von gleicher Intensität sind, während die Intensität der Ströme in dem Magnetstab, wie ich schon vor langer Zeit nach-· gewiesen habe, in dessen Mitte weit größer ist wie an dessen Enden.
- 7) So lange in der relativen Lage des Schraubenstabs und des Cylinders keine Veränderung eintritt, kann

man die Verbindung zwischen diesem Cylinder und dem Multiplicator unterbrechen und wiederherstellen, ohne dass irgend eine Wirkung stattfindet, gerade wie wenn der Schraubenstab durch einen Magneten ersetzt ist.

- 8) Wiewohl man aber, wenn der Magnet oder der Schraubenstab bei unterbrochener Verbindung in den Cylinder gesteckt ist, keine Wirkung bekommt, wenn man darauf die Verbindung wieder herstellt, so stellt sich doch, wenn man nun den Magnet oder den Schraubenstab fortnimmt, sogleich die Wirkung des Herausziehens ein, genau wie im Fall, wo ihr die Wirkung des Hineinsteckens vorangegangen wäre.
- 9) Bedient man sich, statt des Magneten, eines Schraubenstabs, so kann man, ohne ihn aus dem Cylinder zu ziehen, seine Wirkung abwechselnd vernichten und erneuen, indem man den durch ihn gehenden Strom abwechselnd unterbricht und wieder herstellt, entweder dadurch, dass man seine Verbindung mit der Säule unterbricht und wieder herstellt, oder dadurch, dass man die Plattenpaare der Säule abwechselnd aus dem gesäuerten Wasser hebt und wieder hineinstellt. In dem einen wie in dem andern Fall bewirkt die Unterbrechung und die Wiederherstellung des elektrischen Stroms in dem Schraubenstab genau dieselben Resultate, wie das Fortnehmen oder Wiederhinstellen des Schraubenstabs oder des Magneten.

Die Einerleiheit zwischen den Wirkungen eines Magneten und eines Schraubenstabs, welche unter den verschiedenartigsten Umständen bestätigt wird, sowohl von der Erfahrung wie von den Rechnungen, welche, mittelst der alleinig aus Versuchen über elektrische Ströme abgeleiteten Formel für die Wirkung zweier Elemente der elektrischen Ströme, die Wirkung zweier sehr kleinen Magnete oder Magnettheilchen durch denselben Ausdruck geben, welchen man mit Zugrundlegung der alten Hypothese über die Natut der Magneten findet; — diese Einerdeiheit bedürfte nicht der neuen Beweise, die aus den obigen

Versuchen hervorgehen, vielmehr reichte sie hin, um die Resultate dieser vorherzusagen; allein dennoch, glaube ich, werden die Physiker nicht mit geringerem Vergnügen diese neue Bestätigung einer Theorie erblicken, die alle magnetischen Phänomene auf die zurückführt, welche von der in Bewegung befindlichen Elektricität hervorgebracht werden.

Ich bediene mich hier dieses Ausdrucks, weil ihn alle Physiker, welche sich mit diesen Phänomenen beschäftigten, gebraucht haben; denn, wie ich mehrmals in meinen Abhandlungen gesagt habe, diese Einerleiheit ist unabhängig von der Vorstellung, welche man sich über die Art des Vorgangs in dem die Säule schließenden Draht macht.

Vergleicht man die Resultate dieser Versuche mit denen des Hrn. Arago über die Wirkung, welche zwischen einem Magnet oder einem elektro - dynamischen Schraubendraht und einer Metallscheibe stattfindet, sobald eine Ortsveränderung unter ihnen eintritt, sey es, weil man den Magnet oder den Schraubendraht in der Nähe der Scheibe oscilliren lässt, oder weil man die Scheibe in Umdrehung versetzt; so sieht man, dass sie nur eine andere Manifestation einer und derselben allgemeinen Thatsache sind, die nämlich: dass, bei Annäherung eines Magneten oder Schraubendrahts an einen leitenden Körper, in letzterem durch Einwirkung ein vorübergehender elektrischer Strom von entgegengesetzter Richtung mit dem in dem Magnet oder Schraubendraht vorhandenen erregt wird, und dass daraus eine Abstossung zwischen diesen beiden Körpern hervorgeht; dass dagegen, sobald der Magnet oder Schraubendraht vom leitenden Körper entfernt wird, der im letzteren durch Einfluss gebildete elektrische Strom sich augenblicklich umkehrt, so dass er alsdann eine gleiche Richtung mit dem im Magneten oder Schraubendraht besitzt, und zwischen beiden Körpern eine Anziehung auftritt.

Wie bekannt, hat Hr. Arago bei den besprochenen

Versuchen drei Wirkungen aufgefunden, nämlich: eine in Richtung der Tangente des Bogens, den der Punkt, von welchem die Wirkung ausgeht, bei seiner Bewegung beschreibt; eine zweite senkrecht auf der Ebene der Scheibe, nad eine dritte in Richtung des Radius. Die erstere entspringt, wie leicht ersichtlich, daraus, das zwischen dem Magneten oder dem Schraubendraht und den sich ihm nähernden Punkten der Scheibe eine Abstosung, dagegen zwischen dem Magnet oder dem Schraubendraht und den sich von ihm entsernenden. Punkten eine Anziehung stattfindet, und dass diese beiden Bewegungen gleichmäsig dahin trachten, den Magnet oder den Schraubendraht mit der Bewegung der Scheibe herumzusühren.

Was die beiden andern Wirkungen betrifft, die senkrecht gegen die Ebene der Scheibe, und die in Richtung eines Radius derselben, so entspringen sie offenbar daraus, dass die elektrischen Ströme, welche, während die Punkte der Scheibe sich dem Magneten oder Schraubendraht näherten, durch Einfluss gebildet wurden, gleich wie die daraus erfolgende Abstossung, noch in dem Augenblick vorhanden sind, wo diese Punkte gerade unter den Magnet oder Schraubendraht treten, weil sie sich erst hernach umkehren, und in dem Maasse als sie sich entsernen. Es folgt daraus, dass alle diese Punkte, welche auf dem correspondirenden Radius der Scheibe liegen, sowohl den Magnet, wie den Schraubendraht abstossen; daraus entstehen eine Abstossung in senkrechter Richtung auf der Ebeue der Scheibe und eine diesem Radius parallele Kraft, welche nach dem Umfang oder dem Mittelpunkt strebt, je nachdem der Abstand zwischen dem Mittelpunkt der Scheibe und dem Ende des Magnetstabs oder Schraubendrahts, mehr oder weniger groß ist.

XIV. Neue elektromotorische Versuche, und physikalische Theorie des Rotations-Magnetismus; von L. Nobili und V. Antinori.

(Auxug aus der Antologia di Firenze No. 134.)

In unserer neulichen Abhandlung *) haben wir die Resultate des Hrn. Faraday bestätigt, erweitert und vielleicht auch berichtigt, indem wir sagten, dass der Ro tationsmagnetismus in den, von dem englischen Physiker aufgefundenen neuen Thatsachen seinen wahren Stützpunkt finde, und die Theorie desselben unserer Meinung nach dadurch so weit gediehen sey, dass man nicht länger anstehen könne, die physikalischen Grundsätze derselben zu entwickeln. Der gegenwärtige Aufsatz ist bestimmt, diese Lücke auszufüllen. Wir theilen ihn in drei Ab-Im ersten werden wir uns mit der Natur der Erscheinung beschäftigen, und mit den Drähten des Galvanometers in der Hand die verschiedenen Ströme aufsuchen, welche auf der Scheibe des Hrn. Arago im Moment der Rotation entstehen. Nach Auffindung dieser Ströme werden wir im zweiten Abschnitt die schönen Beobachtungen des Entdeckers schnell durchlaufen, und zeigen, wie natürlich sie sich durch die neuen elektromagnetischen Gesetze erklären lassen. Hierauf werden wir im dritten Abschnitte die Ströme des Rotationsmagnetismus mit denen der elektro-dynamischen Spirale des Hrn. Faraday vergleichen, um die Einerleiheit der Ursache, welche beide Klassen von Erscheinungen hervorbringt, in ihr volles Licht zu setzen. Endlich werden wir noch Einiges über die beiden magnetischen Metalle, das Eisen und den Stahl, hinzufügen, um unsere Arbeit

^{*)} Im vorigen Heste dieser Annalen, S. 473, mitgetheilt. P Annal. d. Physik. Bd. 100. St. 4. J. 1832. St. 4.

mit einer Prüfung der Beobachtungen des Hrn. Haldat zu vervollständigen.

I. Natur des Rotationsmagnetismus.

Wenn eine Scheibe von Kupser oder einem andern Metall in der Nähe eines Magneten in Umlauf versetzt wird, so entwickeln sich in derselben elektrische Ströme, welche am Galvanometer sichtbar werden. Wir haben diese Ströme schon bei unserer ersten Untersuchung aufgefunden; jetzt aber soll angegeben werden, wie wir sie näher bestimmt, und zu dem Ende die einzelnen Theile der Scheibe genauer als damals untersucht haben.

Zwei kegelförmige Metallstifte wurden durch zwei lange Drähte desselben Metalls mit den Enden eines guten Galvanometers verbunden, und dann auf die zu untersuchende Scheibe gesetzt; der sicheren Verbindung wegen wurden sie etwas gegen die Scheibe gedrückt, jedoch so mäßig, daß dadurch keine thermo-elektrischen Ströme entstehen konnten *). Auch waren die mit dem Galvanometer verbundenen Drähte, die der Kürze wegen Prüfdrähte (scandagli) heißen mögen, so lang, daß das Galvanometer hinlänglich von der rotirenden Scheibe enifernt werden konnte, um außer dem directen Einfluß des Magneten zu stehen.

Es giebt für den Magneten hauptsächlich zwei Stellungen, in denen er über der Scheibe befestigt werden kann, die centrale, wo er über dem Mittelpunkt, und die excentrische, wo er über irgend einem andern Punkt befindlich ist.

In der centralen Stellung, wo also der Magnetstab auf den Mittelpunkt der Scheibe wirkt, führen die Prüfdrähte, wohin man sie auch stellt, keine Spur eines elek-

^{*)} Diese Bemerkung bezieht sich auf die frühere Beobachtungsweise der HH. Versasser, bei der die Resultate unnöthigerweise durch ein fremdes Element, nämlich durch thermo-elektrische Ströme, verwickelt gemacht waren. Vergl. S. 488 des vorigen Hests. P.

trischen Stroms zum Galvanometer über. Zeigt sich, wie es bisweilen geschieht, eine schwache Ablenkung, so ist sie Folge einer unvollständigen Centrirung, und sie verschwindet, wenn diese gehörig berichtigt wird.

Wenn gleich negativ, ist diese Thatsache recht interessant wegen des Lichts, welches sie über die Natur des Rotationamagnetismus zu verbreiten anfängt. Sie zeigt nämlich, dass das Rotinen an sich, sobald die Punkte der Scheibe, wie es in diesem Fall geschieht, immer in gleichem Abstand von dem Magnetpol bleiben, gleichgültig für die Erregung der Faraday'schen Ströme ist; und dass diese vielmehr nur durch das Nähern und Entfernen des Magnetstabs bervorgerusen werden.

Die excentrische Stellung ist in Taf. VI Fig. 1 abgebildet. DD ist :die::Horizontalprojection der Kupferscheibe, und das Kreischen Ni die des Magnetstabs, der senkrecht über der Scheibe, in einem gewissen Abstande von deren Mittelpunkt C. befindlich ist. Die in Rede stehenden Exscheinungen kehren sich um, sowohl bei Umkehrung der Rotation als bei Umkehrung des Magnetstabs. Um die Ideen zu fixiren, werden wir annelimen, die Scheibe kreise in Bichtung des Pfeiles R, und der Magnetstab kehre seinen Nordpol *) der Scheibe zu. Die kleinen Pfeile in dem Kreise N zeigen die Richtung der in dem Magneten voranssetzenden Ströme an, wie sie sich aus dem Vergleich mit den elektro-dynamischen Cylindern ergieht. Kneist die Scheibe in Richtung des Pfeiles R, so sind n, n, n, . . . die Punkte, welche nach einander in den Wirkungskreis des Pols N treten, und eben so s, s; s, . . die, welche austreten.

So wie die Rotation beginnt, werden diese Pankte der Sitz elektrischer Ströme, welche sich, mittelst der Prüfdrähte, am Galvanometer versichtbaren lassen, und zwar

^{*)} Unter Nordpol ist nach der gewöhnlichen, auch in Italien üblichen, Benennung derjenige zu verstehen, der sich bei einer freischwebenden Nadel gegen Mitternacht wendet.

so deathich, dass die Hauptfrage hiebei: welche Richtung diese Ströme am Orte ihrer Erregung haben, genügend beantwortet wird. Diese Richtung ist an den eintretenden Theilen m, n, n ossenbar der entgegengesetzt, welohe an den austretenden Theilen s, s, s stattfindet. tersucht man nämlich zunächst die eintretenden Punkte A und B (Fig. 1), so zeigt das Galvanometer daselbst einen Strom von der Richtung des Pfeils AB; bringt man darauf die Prüfdrähte: schnell nach der andern Seite, nach A'B', so weist das Instrument einen Strom von der entgegengesetzten Richtung B'A nach. So verhält es sich an den äußeren Bögen, die der Pol N beschreibt. Untersucht man aber so die inneren Bögen a, b und a', b', so findet man daselbst die Ströme ab, a'b', welche nicht nur einander, sondern auch denen ihnen entsprechenden AB, B'A' entgegengesetzt sind.

Hieraus ergeben sieh solgende zwei Schlüsse: 1) In dem eintretenden Theile entwickelt sich ein System von Strömen, das in Richtung dem an der undern Seite entwickelten entgegengesetzt ist; 2) die im eintretenden Theile antwickelten Ströme sind von entgegengesetzter Richtung mit den erzeugenden Strömen (des Magneten); die im austretenden Theile erregten aber von gleicher Richtung mit diesen.

In unserer früheren Schrift haben wir den Faraday'schen Magnetismus als einen doppelten bezeichnet, als einen umgekehrten im Moment seiner Erzeugung, und als einen directen im Moment seines Verschwindens. Diese Ansicht scheint uns richtig, und ohne weiteres auf den Rotationsmagnetismus anwendbar. Und in der That, was sind die eintretenden (n, n, n) und austretenden (s, s, s). Theile anders als Sitze von Strömen entgegengesetzter Richtung. In n, n, n. herrscht Repulsion, wie wenn die Theile, welche sich dem Nordpol nähern, nordpolarisch geworden wären; in s, s, s. dagegen Repulsion, wie wenn diese Theile, bei ihre

Entfernung vom Magnet, ihre anfängliche Nordpolarität in Südpolarität umgekehrt hätten.

... Il Boobacktung des Hom Arage.

»Die Wirkung, welche eine kreisrunde horizontale Metallscheibe, wenn sie sich um ihren Mittelpunkt dreht, auf einen der Pole eines Magneten ausübt, kann in drei Kräfte zerlegt werden: die erste, senkrecht gegen die Scheibe; die zweite, horizontal, und winkelrecht gegen die Verticalebene, welche den Radius enthält, auf den die Projection des Magnetpols fällt; die dritte endlich, parallel dem genannten Radius *).

I. Die erste Krast ist repulsiv, wie es die Magnetnadeln beweisen, welche man senkrecht über der Scheibe an einem Wagbalken ausbängt, damit sie in dieser Richtung vollkommen beweglich seyen. Man sieht sie alsdann in die Höhe gestossen, wie wenn die Scheibe im entgegengesetzten Sinn magnetisirt worden würe.

Erklärung. Wir haben auf der Scheibe Kräfte, welche die Nadel anziehen, und andere, welche sie abstoßen. Die anziehenden befinden sich in den Theilen, welche sich aus dem Einfluß der Magnetnadel entfernen, die abstoßenden aber in denen, welche sich diesem nähern. Nehmen wir an, daß in dem Körper die Summe der einen nicht verschieden sey von der Summe der andern, sich aber in Bezug auf die Nadel, auf welche sie wirken, anders vertheilt befinde. Die abstoßenden Kräfte sind die nächsten, sie verbreiten sich auf der Scheibe bis unter die Nadel selbst, und erhalten daher das Uebergewicht über die entgegengesetzten Kräfte, welche schiefer und aus größerer Entfernung wirken. Nur ein Theil der abstoßenden Kräfte wird von den anziehenden aufgehoben, und der übrigbleibende wirkt auf die Nadel.

Wir wissen nicht, ob Hr. Arago den Versuch, wo

^{*)} Ann. de chim. et de phys. T. XXXII p. 218 (diese Annalen, Bd, VII S. 385.)

die verticele Nedel über dem Mittelpunkt hängt, angestellt hat. Wir wissen schon aus dem ersten Paragraphen, dass bei dieser centralen Stellung keine Erregung von Strömen in der Scheibe stattsindet; es müsste also die Nadel in diesem Falle keine Bewegung zeigen. Und wirklich bleibt sie gänzlich ruhig, wovon wir uns durch einen directen Versuch überzeugt haben, ungeachtet er uns nicht im Mindesten zweiselhast erschien.

II. Die zweite Componente ist die Tangentialkraft, welche einer horizontalen Nadel die Rotationsbewegung mittheilt.

Erklärung. Gesetzt, der verticale Magnetstab, welcher vorhin in der excentrischen Stellung (Fig. 1 Taf. VI) untersucht wurde, sey um den Rotationsmittelpunkt der Scheibe drehbar. Was wird nun geschehen? Von s, s, s. wirken anziehende, von, n, n, n . . abstossende Kräste auf ihn. Bei der Rotation wird er demnach durch das Zusammenwirken zweier unter ihm entwickelten Krastarten nach der einen Seite hin mit sortgerissen. Der gewöhnliche Fall mit einer horizontalen Nadel bedarf keiner weiteren Erläuterung. Die Wirkung verdoppelt sich, weil jeder der beiden Pole dieselbe Art von Abstossung erleidet, wie leicht auch ohne Figur begreislich ist.

III. Die dritte Kraft, welche parallel den Radien der Scheibe wirkt, bringt, etwas verwickeltere Erscheinungen hervor. Um sie zu erkennen, bedient man sich am besten einer Inclinationsnadel, vertical über der Scheibe genau so aufgestellt, dass sie nur der in Rede stehenden Kraft gehorchen kann.

Fig. 2 Taf. VI stellt die Resultate von Versuchen vor, die über verschiedenen Punkten eines und desselben Radius angestellt sind. DD ist die Verticalprojection der Scheibe, C ihr Mittelpunkt, der auch zugleich der Umdrehungsmittelpunkt ist; sn, s'n', s''n'', sind die Richtungen, in die sich die Inclinationsnadel stellt.

Ueber dem Mittelpunkt behält die Nadel ihre ursprüngliche Senkrechtheit; dieselbe behält sie auch in einem
amdern Punkt, der dem Umfang etwas näher liegt als
dem Mittelpunkt, wie man in s"n" sieht. Zwischen diesen beiden Gleichgewichtsstellungen wird der untere Pol
der Nadel beständig gegen den Mittelpunkt hingezogen,
voie es die Schiefe der Linie s'n' andeutet. Jenseits s"n"
voird der nämliche Pol immer vom Mittelpunkt abgestofsen, wie es die entgegengesetzte Neigung der Linie s"'n"
andeutet. Diese Abstofsung zeigt sich auch noch außerhalb des Randes der Scheibe.

Erklürung.: Fangen wir außerhalb an, und schreiten stufenweis zu dem Mittelpunkt vor. Es sey (Fig. 3 Taf. VI) DD die Horizontalprojection der Scheibe und IV die der Inclinationsnadel, die daselbst vertical aufgestellt ist. Um den Punkt N sind, wie wir bereits gese-, hen, abstossende Kräfte vorhanden, welche die Nadel zu heben suchen. Diese Kräfte erstrecken sich bis auf eine gewisse Entfernung; zieht man einen Kreis nn'en', um die Gränze zu bezeichnen, bis wohin die Kräfte sich erstrecken würden, wenn die Scheibe größer wäre, so ist leicht zu ersehen, wie die Nadel sich, in Folge der größeren Kräfte auf Seite des Mittelpunkts, gegen den Umkreis neigen wird. Auf dieser Seite wirkt nämlich der ganze Halbkreis nnn abstossend, auf der andern Seite besindet sich aber nur das Stück n N n'n'n, zu dem noch das fehlende Stück n'en' hinzukommen müsste, wenn es eben so wirksam seyn sollte.

In dem Maasse als die Magnetnadel mehr nach dem Mittelpunkt der Scheibe rückt, tritt auf der äusseren Seite eine größere Masse in Wirksamkeit, und wir haben ofsenbar einen Punkt, wo die Nadel eben so stark nach dem Mittelpunkt wie nach dem Umfang hingestoßen wird, und folglich, nach keiner Seite hinneigend, vertical bleibt, wie es die s"n", Fig. 2, anzeigt.

Nähert man die Nadel noch mehr dem Mittelpunkt, so beginnt die Repulsivkraft an dieser Seite abzunehmen, nicht, wie gegen den Umsang hin, weil es daselbst an Substanz sehlt, sondern weil die centralen Theile, sobald sie einmal in den Wirkungskreis der Nadel getreten sind, nicht aus demselben entsernt werden können, und deshalb, nach einem Hauptgesetze der Faraday'schen Erscheinunge, aushören wirksam zu seyn.

Fig. 4 Taf. VI macht das Resultat dieses Falles deutlich. Der Punkt N bedeutet, wie gewöhnlich die Projection der Magnetnadel, nnncn die Gränze, bis wohin sich seine Wirkung erstreckt, wenn dieser Kreis von Materie ganz außerhalb des Mittelpunkts C fällt. Fällt er aber nicht ganz außerhalb, so ist klar, daß die centralen Theile, welche in dem Kreise c', c', c' liegen, niemals aus der Gegenwart der Nadel entsernt werden, und daß es an Repulsivkrast sehlt, um den von Seite der Peripherie her wirkenden Krästen das Gleichgewicht zu halten.

Thun wir jetzt den letzten Schritt und bringen die Nadel über den Mittelpunkt; so sehen wir, dass nun die gesammte Masse um den Mittelpunkt C unthätig ist, während es vorher nur ein Theil derselben war. Die Nadel kehrt daher zum Mittelpunkt zurück und bleibt vertical; aber man muss diesen Gleichgewichtszustand nicht mit dem in s"n", Fig. 2, verwechseln. Am letzteren Ort entspringt das Gleichgewicht aus der Gleichheit der auf die Nadel s"n" wirkenden Kräfte; über dem Mittelpunkt dagegen bleibt die Nadel in Ruhe, weil keine Kräfte auf sie einwirken. Diese Bemerkung ist um so weniger ausser Acht zu lassen, als sie dazu dient, die Ursache aller dieser Erscheinungen noch evidenter zu machen. Und in der That, welch andere Lehre würde wohl je die Senkrechtheit der Nadel in den beiden Stellungen ns und n"s" (Taf. VI Fig. 2) vereinbaren können mit der andern Thatsache der Abstossung von unten nach

oben, welche die Nadel nur in der zweiten Stellung n"s" hebt, und nicht in der ersten sn?

III. Vergleich des Rotationsmagnetismus mit den Faraday'schen Strömen.

Die Faraday'schen Ströme unterscheiden sich von den übrigen elektrischen Strömen durch die Eigenthümlichkeit, dass sie sich umkehren, sogleich nachdem die Ursache, durch welche sie erzeugt wurden, entsernt wird.

In der elektro-dynamischen Spirale durchläuft indest der Strom eine Windung nach der andern, ohne je den metallischen Weg zu verlassen, worin er eingeschlossen ist; in der Arago'schen Scheibe, als einer continuirlichen Masse, ist es dagegen schwieriger, den Lauf der Ströme anzugeben. Um ihn auszumitteln, haben wir die folgende Vorrichtung gewählt.

ONES, Fig. 5 Tas. VI, ist die Kupserscheibe, deren Rotationsrichtung durch die Pseile RR angedeutet wird. Die kleinen Quadrate N', S sind die Projectionen der Pole des Huseisenmagnets, die sich in gleichem Abstande vom Mittelpunkte und auf einem und demselben Radius über der Scheibe besinden. Die Richtung, in welcher sich diese beiden Wirkungsmittelpunkte besinden, wird die Hauptlinie der Erscheinung. Der grösseren Deutlichkeit halber nehmen wir an, diese Linie salle mit dem Meridian zusammen, wodurch dann der Durchmesser NS die Scheibe in zwei Hälsten theilt, die östliche E rechts, und die westliche O linker Hand.

Die Pfeile auf der Hauptlinie und zu beiden Seiten derselben zeigen das Resultat der Untersuchung an. Aus ihnen sieht man, dass die Osthälste der Sitz eines Systems von Strömen $n, n, n \dots$ wird, das dem Stromsystem auf der Westhälste in Richtung entgegengesetzt ist.

Mit Ausnahme weniger Punkte, wo die Anlegung der Prüfdrähte ohne Ersolg bleibt, sinden sich an allen übrigen Orten Anzeigen von Strömen in diesem oder je-

nem Sinne, je nach der Richtung, welche man untersucht. Diess ist ein wichtiges Resultat, weil es nothwendigerweise zu der Folgerung zu führen scheint, dass alle Ströme auf der Scheibe unter sich in Communication stehen *). Wir haben auf der Figur die Linie punktirt verzeichnet, welche uns den größten Theil der Resultate zu umsassen scheint. Ihre Axe PQ fällt nicht mit der die Pole verbindenden Liuie zusammen. Diese streuen zwar die beiden Magnetismen nnn ... und s, s, s . . . auf die Scheibe aus, setzen aber nicht die Gränzlinie fest, wie such schon aus der Fig. 1 Taf. VI erhellt, die nach deux Gesetz gezeichnet ist, dass der umgekehrte Magnetismus dem directen gefolgt ist. Indefs ist es doch schwierig, genau die Form und Lage der Trennungslinie anzugeben. In dem centralen Theile von N' nach S' heben die Ströme durch ihre Richtung und Stärke alle Zweifel, dass hier der Ort sey, wo sich die beiden Wirbel vereinigen. Weniger klar ist diess in Bezug der Punkte P und Q; hier bleibt es auch unentschieden, wie sich die äußeren Ströme, welche durch die Pfeile N'N'. SS bezeichnet sind, mit dem centralen System verbinden.

Hält man einen der Prüfdrähte auf den Mittelpunkt der Scheibe, und untersucht mit dem andern die verschiedenen Punkte des Umfangs, so bekommt man sonderbare Resultate, die, um verstanden zu werden, eine genauere Erörterung verlangen, indem es sich um Ströme handelt, welche sämmtlich von einem Punkt, dem Mittelpunkt, ausgehen, und auf einem ganz anderen Wege, als in Richtung der Radien zum Umfang gelangen. Neben den Punkten X und Y ist das Resultat Null; an allen übrigen Punkten ist es dagegen mehr oder weniger merklich,

^{*)} In dieser Vereinigung, durch welche die Ströme sich gegenseitig verstärken, liegt die natürliche Erklärung der sonderbaren Thatsache, dass die rotirenden Scheiben fast ihre ganze Krast verlieren, wenn in Richtung ihrer Radien Einschnitte gemacht werden.

umd zwar von entgegengesetzter Art im den beiden Helb) kreisen XPY, XQX

Nach Hen. Faraday. wird die Araga'sche Scheibt der Sitz von Strömen, die vom Mittelpunkt nach dem Umfang fließen, in solcher Zahl, daß man diese Scheibe als eine neue Elektristrmeschine betrathten kann. Wit haben über diese Idee schon unsere Meinung geäußents allein, wenn sie uns schon bei unserer ersten Unterstachung nicht leicht mit der Natur der von Hrn. Faran day entdeckten Ströme vereinhar schien, was sollen wit nun nach unseren neuen Beobachtungen sagen?

Ueber die magnetischen Metalle, Eisen und Stahl.

Unter den verschiedenen Spieglen, weighe wir bei Wiederholung des Hauptversuchs von Hrn. Faraday anwandten, waren einige von Eisen, und auch mit die son ließen eich nicht allein die Faraday schen Ströme, sondern auch elektrische Funken erhalten.

Diese Eigenschaft; welche das: Eisen mit dem Kuzpfer und den übrigen nicht magnetischen Metallen theilt, besitzt auch der Stahl, der gehärtete wie der ungehärtete. Um sich davon zu überzeugen, nehme man zwei lange Uhrfedern, eine gehärtete und: eine ungehärtete, bilde aus ihnen, nachdem sie mit einem Draht oder Band von Seide umwickelt sind, platte Spiralen, und verbinde deren Enden mit dem Galvanemeter. So wie man die Windungen dem Einflus eines Magnetpols aussetzt, erhält man in beiden Fällen gleich deutliche und starke Ablenkungen in letzterem Instrumente. Es geht hieraus das wichtige Resultat hervor, dass die Härtung, welche beim gewöhnlichen Magnetismus von se großen Einslus ist, bei Erregung-dieser neuen Ströme durchaus keinen ausüht.

Auch Scheiben von Eisen und Stahl verhalten sich nicht abweichend. So wie sie unter dem Einflus eines Magneten in Rotation versetzt werden, sühren sie zu dem Galvanometer, wenn man sie mit den Prüfdrähten untersucht, unzweideutige Anzeigen von Strömen, die sich auf ihnen in gleicher Art wie auf einer Kupferscheibe entwickeln.

Die Beebachtung des Hrn. Haldat *), dass Scheiben von Stahl die horizontale Magnetisadel nicht wie Scheiben von weichem Eisen mit herumsühren, kann nur darin ihre Erklärung sinden, dass im ersteren durch Einstels dieser Nadel seste Pole erzeugt wurden, welche aus leicht begreistichen Gesunden die Wirkung des Rotationsmagnetismus vernichten müssen.

XV. Ueber Elektro-Magnete;

Die Schnelligkeit, mit welcher weiches Eisen durch den Schliessdraht der galvanischen Kette in einen kräftigen Magneten verwandelt wird, hat Hrn. Sturge on (Lehrer der Physik an der Militair-Academie der ostindischen Kompagnie zu Addiscombe) Veranlassung gegeben, den bekannten Faraday'schen Apparat (siehe diese Annal. Bd. 72 Tafel II Fig. 3), worin der Schliessdraht um einen Magneten kreist, auf folgende nicht unbelehrende Weise abzuändern **).

Man sieht den Apparat in Fig. 6 Taf. VI abgebildet. Er besteht aus dem cylindrischen Stab aa von weithem Eisen, der unten von einem Holzfus in senkrechter Stellung getragen wird, und oben durch die Mitte einer hölzernen Schüssel geht, wo er sest gekittet ist. Der Stab sowohl, wie die Innenseite der Schüssel ist mit Siegellack-Firnis überzogen. Ein Kupserdraht cd, der mehrmals um den Eisenstab gewunden ist, geht mit

^{*)} Diese Annales, Bd. XIV S. 603.

[&]quot;") Beschrieben in dem Phil. Mag. and Annals, Vol. XI p. 194.

seinem oberen Endere durch den Boden der Schüssel, und endet mit dem andern in einem Näpschen d. Ein dieker, seitwärts auf der Schüssel bb besestigter Messingdraht dient als Trager für ein zweites Napichen g, woran, mittelst eines in dessen Boden geschraubten und union umgebogenen Drahtes f, der bewegliche, zum Umherkreisen bestimmte Draht h hängt; das untere zugespitzte Ende dieses Drahts reicht in das Queckeilber, mit dem die Schüssel bb gefüllt wird, und muss wie das obere Ende c des schraubenförmigen Drahts, welches von unten her das Quecksilber berührt, der innigeren Verbin- ' dung wegen zuvor amalgamirt werden. Gieset man dann etwas Quecksilber in die Näpschen d und g, und verbindet dieselben durch Drähte mit der galvanischen Kette, so wird der mit dem Draht de umwickelte Eisenstab ad ein starker Magnet, um dessen oberen Pol der bewegliche Draht h nun fortwährend umberkreist. Die Richtung dieser Rotation hängt bei gegenwärtigem Apparat nur von der Richtung ab, in welcher der Draht cd um den Eisenstab aa gewunden ist, und nicht von der Richtung des elektrischen Stroms, weil, wenn man die Richtung dieses Stromes umkehrt, d. b. die Näpschen d und g auf umgekehrte Weise mit der galvanischen Kette verbindet, auch die Pole des Eisenstabs umgekehrt werden. Will man demnach die Richtung der Rotation umkehren, muss man entweder den Draht cd auf entgegengesetzte Art um den Eisenstab winden, oder die Vorrichtung so abändern, dass er für sich mit einer galvanischen Kette, das Näpfchen g und das Quecksilber in der Schüssel bb aber mit einer zweiten Kette verbunden werden kann.

Auf eine ähnliche Weise läst sich auch ein Stab von weichem Eisen in eine ausserordentlich schnelle Rotation um seine Axe versetzen. Der Apparat, dessen sich Hr. St. zu diesem Zweck bedient, ist demjenigen ähnlich, welchen er bereits im J. 1825 in dem Phil. Mag. Vol. 64 p. 246 beschrieh. In diesem Apparat, dem

man in Fig. 8 Tafel VI abgebildet sicht, ist der Magnetstab NS mittelst zwei an seinen Enden befindlichen Spitzen um seine: Aze drebbar, und in der Mitte steht er durch einen an ihm befestigten und knieförmig herabgebogenen Dreht 99 in Verbindung mit dem Queckeilber, mit dem ein ihm umgebendes ringsbemiges Gestäls gefüllt ist. Wird dann diess Quecksilber durch: iden Draht Z, z. B. mit der Zinkplatte, und die in einem Napf sich endende Sahraube, welche sich über dem Nordpol des Magnetetabs befindet, durch den Draht C mit der Kupferplatte der galvanischen Kette verbunden, so gorath der Magnetstab in eine Axendrehung, deren Schnelligheit Hr. St. noch dadurch verstärkt, dass auf die aus der Figur ersichtliche Weise durch den Draht C die Kuplerplatte, und durch; den Droht Z'. die Zinkplatte einer aweiten Kette mit dem Magnetstab in Verbindung bringt. Für den gegenwärtigen Zweck ersetzt Hr. St. den Magnetstab durch den: in Fig. 7 Taf. VI abgebildeten, oben und unten mit einer Spitze versehenen Cylinder von weichem Eisen, um den ein mit seinen beiden Enden in aa festgelötheter und in der Mitte mit einem Häkchen versekener Draht auf die, aus der Figur ersichtliebe Weise gewiskelt ist. Bas Häkchen steht darch den ringförmigen Quacksilberbehälter, in das es eintaucht, mit dem einen Pol, und die obere oder untere Spitze des Stabs mit dem andera Pol der Kette in Verbindung. Es ist gleichgültig, mit welchem der Pele man die Mitte oder die Enden des Stabes verbindet: die Richtung der Retation hängt auch hier alleinig von der Richtung ab, in Draht um den Einenstab gewunden ist.

Eine andere Atiwendung des weichen Eisens, auf welche unstreitig Hr. Sturge on zuerst verfallen ist, besteht darin, dasselbe in Huseisengestalt durch den spiralförinig darumgeschlungenen Schließdraft den galvanischen

Kette in einen Magnet zu verwaudeln. Diese Vorrichtung, welche besser als alle sonstigen die starke Magnetieirungskraft des Schliesedrahtes sichtbar macht, findet sich unter vielen andern elektro-magnetischen, besonders auf die Rotationserscheinungen eingerichteten Apparaten bereits von ihm im J. 1825 in den Transactions of the Society for the Encouragement of Arts baschrieben und abgebildet *), also drei Jahre früher, als Hr. Prof. Polri den (1828) in Berlin versammelten Naturforschern einen solchen Huseisenmagnet vorzeigte, und fünf Jahr eher als Hr. Prof. Pfaff von einem ähnlichen Magneten, den er im Kabinet der Londner Universität gesehen hatte, im Schweigger'schen Journale (1830), Bd. 58 S. 273, Nachricht gab. Alle diese Magnete waren indess verbältnifsmässig nur schwach, denn die Tragkraft derselben ging, selbst bei den stärksten, nicht über 10 Pfund.

Die ersten Elektro-Magnete (wie Hr. St. die nur unter dem Einslus der geschlossenen Kette wirksamen Magnete aus weichem Eisen nennt) von größerer Krast, brachte i. J. 1828. Hr. Prof. Moll in Utrecht zu Stande **), Ein runder, huseisensörmig gehogener Stab von weichem Eisen, fünf Pfund wiegend, den er 83 Mal-mit 3 Zoll dikken Kupferdraht umwickelte, und darauf mit einer einfachen Zink-Kupfer-Kette von 11 Quadratsus Fläche in Verbindung gesetzt hatte, trug mittelst des 3 Pfund schweren und gleichsalls huseisensörmigen Ankers, sogleich nach der Schließung, 50 Psund, und einige Zeit darauf sogar 75 Psund (38 Kilogrammen). Durch Vergrößerung der Kette bis zu 17 Quadratsus Oberstäche, oder durch Anwendung eines Offerhaus schen Apparats ***), nahm die Krast dieses Magneten nicht zu; auch war es einenlei, ob

. ...

Ein Auszug von dieser Abhandlung findet nicht in den Annals of Philosoph. New Series (1826), Vol. XII,p. 657.

[?] Brewsten's Journal of Science, New Series, Kol. III p. 29%

^{144)} Diese Annalen, Bd. 69 S. 198.

der um das Huseisen gewiekelte Draht aus Kupfer oder Messing bestand; dagegen zeigte ein zweites ganz ähnliches Huseisen, das jedoch zuvor mit Seide überzogen worden war, dass Eisendraht (von 7 Zeil Durchmesser) die Wirkung verstärkte, denn bei Umwicklung mit diesem Draht trug dasselbe 86 Pfund.

Ausgemuntert durch diesen Erfolg liess Hr. Professor Moll nun ein Huseisen von 12½ engl. Zoll Länge und 2½ Zoll Durchmesser versertigen, das ohne den Anker 26, und mit demselben 30 Plund wog. 'Als dieses 44 Mai mit 3 Zoll dicken 'Messingdraht spiralsörmig um wickelt und darauf mit dem obigen Tragapparat von 11 Quadratsus Fläche verbunden ward, trug es 135 Pfund (67 Kilogrammen), ja als es später mit Seide überzogen, und, statt der Messingspirale, mit einer Eisenspirale umgeben ward, stieg seine Tragkrast bis auf 154 Pfund.

Diess war wohl zu seiner Zeit der stärkste Huseisenmagnet dieser Art; bei weitem übertroffen wird er jedoch von dem, dessen Hr. Sturgeon bei Gelegenheit der vorhin beschriebenen Rotationsapparate erwähnt Diels Huseisen ist aus einer 16 Pfund schweren quadratischen Stange weichen Eisens von 14 Zoll Seite verfertigt, so dass die inneren Flächen der Pole 11 Zoll von Zwanzig Kupferdrähte, jeder von 50 einander stehen. Fuss Länge, sind über einander um diess Huseisen gewickelt, und zwar so, dass jeder eine Lage für sich bildet, und mit der galvanischen Kette verbunden werden kann. Die Drahtlagen sind von einander und von dem Hafeisen durch Seide getrennt; und von dem letzteren ist die äußerste oder zwanzigste Lage einen balben Zoll entfernt.

Bei Verbindung dieser Vorrichtung mit einer kleinen cylindrischen Batterie von 150 Quadratzoll totaler Fläche ergaben sich nun folgende Resultate. Wurde die Kette bloß durch den innersten Draht geschlossen, so trug das Huseisen 100 Pfund, geschah es durch die wier innersten, gar 250 Pfund. Bei jedem hinzugekommenen Draht'stieg die Tragkraft, bis sie beim zwölften ihr Maximum von vier hundert Pfund erreichte. Die Mitwirkung der übrigen acht Drähte verstärkte die Kraft nicht mehr, und sie waren also überslüssig; indess erregten doch die drei äussersten Drähte, ohne die siebzehn inneren, eine Tragkraft von 75 Pfund. Eine stärkere galvanische Kette erhöhte die Kraft dieses Magneten nicht, dagegen zeigte sich, dass Alles von der Güte der Flüssigkeit in der Kette abhänge. Als sehr zweckmäsig wurde ein Gemenge von 1 Salpetersäure und 6 Wasser gefunden.

Hr. Sturgeon hat bei diesem Magneten, wie Prof. Moll bei den seinigen, die Bemerkung gemacht, dass das weiche Eisen noch nach aufgehobener Schließung der Kette einen sehr beträchtlichen Grad von Magnetismus zurückhehält, vor Allen, wenn der Anker daran bleibt, wo sich dann noch eine ganz bedeutende Last anhängen läßt (der Magnet, der im Maximo 75 Pfund trug, konnte sogleich nach aufgehobener Schließung noch 20 Pfund tragen). Hr. St. fand überdieß, dass sich dieser Rückstand von Magnetismus durch ostmalige Umkehrung der Pole des galvanischen Apparats nicht fortnehmen lasse, wohl aber bald durch Abziehen des Ankers.

Einen noch krästigeren Huseisenmagnet hat Herr Marsh aus Woolwich der Royal Institution in London vorgelegt. Nach Hrn. Sturgeon's eigener Angabe, würde derselbe 560 Psund zu tragen im Stande seyn *).

Die riesenmäsigsten Magnete dieser Art sind aber wohl bis jetzt, wenn man der Nachricht in Silliman's Journ. Vol. XX p. 209 ganz trauen darf, von Herrn Henry, Prosessor an der Albany Academie in den ver-

o) In den Phil. Mag. and Annals, Vol. XI p. 301, wird, unter den Verhandlungen der Royal Institution, die Tragkraft dieses Magneten nur zu 300 bis 400 Pfund angegeben.

einigten Staaten, und dem Dr. Ten Eyck dargestellt worden.

Nach mehreren Versuchen in kleinerem Maasstabe, nahmen sie einen quadratischen, an den Kanten abgerundeten und in Huseisensorm gebogenen Stab von weichem Eisen, zwei Zoll in Seite und zwanzig Zoll lang und umwanden ihn mit neun Kupferdrähten, jeden von sechszig · Fuss. Die Windungen lagen nicht über, sondern neben einander, und jeder Deaht bedeckte auf dies Weise ein Stück des Stabs von der Länge eines Zolla Die Drähte standen nicht in unmittelbarer Verbindung mter sich, sondern waren sämmtlich mit einem ihrer Erden an einen bohlen Kupfercylinder gelöthet, und mit dem andern an einen kleinen Zinkcylinder von nur zwei Fünftel-Quadratfuls Obersläche. Als diese Cylinder in einander gesteckt, in verdünnte Säure getaucht wurden, trug das Huseisen, mittelst eines Ankers, eine Last von 650 Pfund, ein, in Betracht der Kleinheit der angewandten galvanischen Kette, wahrhaft erstaunliches Resultat. Mit einer kräftigeren Kette ließ sich die Tragkraft noch bis 750 Pfund verstärken, und diess schien das Maxi-. mum zu seyn, welches mit dem angewandten Stab ze erreichen war.

Als die Drähte mit einander verbunden wurden, so dass sie eine 540 Fuss lange zusammenhängende Spirale bildeten, trug das Huseisen nicht mehr als 145 Pfund.

Späterhin haben die HH. Henry und Ten Eych einen noch mächtigeren Magnet in Stande gebracht, gegen den in der That alle andere bisher versertigten nur als Zwerge erscheinen müssen. Das Huseisen wog 60 Pfd., und war, auf ähnliche Weise, wie das vorhin genannte, von 26 mit Baumwolle besponnenen Kupserdrähten von 31 Fuss Länge umgeben. Achtzehn Zoll von den Enden eines jeden Drahts blieben frei, so dass also nur 28 Fuss zu den Windungen benutzt wurden, die demnach in gesammt eine Länge von 728 Fuss hatten. Die Windun-

Ren eines jeden Drahts bedeckten etwa die Strecke eines Zolls; die um die Mitte des Huseisens bildeten drei Lagen über einander, und die an den Polen sechs. Mit einer galvanischen Kette von 47 Quadratsus verbunden, trug dieses Huseisen das ungeheure Gewicht von zweitäusend und dreiundsechszig Psund, und es wäre selbst möglich, dass sich seine Tragkrast noch weiter verstärken ließe, da es nicht versucht wurde, dasselbe mit einer wirksameren Kette zu verbinden. Ein Stück weichen Eisens wurde durch diesen Magnet so stark magnetisirt, dass es eine Last von 155 Psund trug. Bei Vertauschung der Pole der Kette, wenn sie nur sehr rasch bewirkt wurde, siel der Anker, der mit angehängten Gewichten 89 Psund wog, nicht von diesem Magneten ab.

Hr. Ten Eyck versuchte auch noch, wie weit sich die Tragkraft eines Elektro-Magneten in Bezug auf sein eignes Gewicht verstärken lasse. Es gelang ihm einen cylindrischen U-förmig gebogenen Eisenstab, einen Zoll lang und 16 Zoll im Durchmesser, durch eine cylindrische Batterie so zu magnetisiren, dass er das 420 sache seines eigenen Gewichts trug. Er bemerkt hiebei, dieser Magnet sey selbst stärker als der, den der große Newton in einem Ringe bei sich getragen habe, da derselbe 3 Gran wog, und angeblich 746 Gran, also nur das 250 sache seines eigenen Gewichtes trug.

Auch Hr. Prof. Moll beschließt seinen Aufsatz mit einer Aufzählung der Magnete, natürlichen wie künstlichen, welche wegen ihrer großen Stärke bekannt geworden sind.

Unter den natürlichen Magneten nimmt der im Teyler'schen Museum, wenn man bloß die absolute Größe der Tragkraft berücksichtigt, wohl den obersten Raug ein. Für gewöhnlich trägt er 150 Pfund; allein der Anker und die Schale, worin die Gewichte stehen, mögen wohl auch noch 50 Pfund wiegen, so daß die gesammte Last, die von ihm getragen wird, 200 Pfund beträgt. Van Marum behauptet, dass er noch 50. Pfund mehr zu tragen vermöchte.

Der nächstsolgende ist der, welchen ein Kaiser von China dem König Joao V. von Portugal schenkte *); er trägt 200 Pfund.

Unter den künstlichen Magneten, die Prof. Moll anführt, ist der huseisensörwige, den ein Dr. Keil, oder Keilius, ein Deutscher, besessen haben soll, der größte, er trug 250 Pfund **). Indes sprechen die HH. Henry und Ten Eyck von einem Magnet, Hrn. Peal gehörend, der 53 Pfund wiegen und 310 Pfund tragen soll.

XVI. Ueber eine neue Eigenschaft der Sonnenwärme;

von Hrn. Melloni.

(Ein in den Ann. de chim. et de phys., T. XLVIII p. 385, mitgetheiltes Schreiben desselben an Hrn. Arago.)

Die Untersuchungen, welche ich seit einiger Zeit über den Durchgang der strahlenden Wärme durch durchsichtige Mittel anstellte, haben mich zu recht sonderbaren Resultaten geführt. Zunächst habe ich die merkwürdige Thatsache, welche Hr. Nobili und ich die Ehre hatten bei Ihnen in der Sternwarte zu wiederholen, zur Evidenz gebracht, die nämlich, dass die Durchsichtigkeit nicht die einzige Eigenschast ist, welche ein Körper haben muß, um Wärmestrahlen durchzulassen. Es ist dazu noch ein anderes stärkeres Element erforderlich,

^{*)} Von diesem Magnet und Dalla Bella's Versuchen mit demselben war bereits in diesen Annalen, Bd. XV S. 83, die Redc.

^{**)} Wie viel die ungeheueren Knight'schen Magnetstäbe eigentlich getragen haben, sucht man in dieser Ausstellung, wie an vielen andern Orten, vergeblich.

nämlich die Brechkraft, wie ich wenigstens für die Flüssigkeiten gefunden zu haben glaube. Ich habe zwanzig und einige Flüssigkeiten mit einander verglichen und nach dem Grade ihrer Durchdringbarkeit für Wärmestrahlen geordnet; diese Ordnung ändert sich keineswegs mit der Temperatur der Wärmequelle. Chlorschwefel (für Licht die wenigst, für Wärmestrahlen die stärkstleitende Flüssigkeit, welche ich untersucht habe), verglichen mit Olivenöl und Wasser, stellt sich in der Reihe immer oben, so wie das Wasser beständig unten, man mag diese drei Flüssigkeiten gegen ein Kerzenlicht, gegen die Flamme einer Argand'schen Lampe oder gegen die Sonnenstrahlen halten. Dennoch sind die Unterschiede in der Durchdringbarkeit desto geringer, je höher die Temperatur der Wärmequelle ist. Ich werde indess nicht in die Einzelheiten der Versuche eingehen, aus welchen diese Gesetze entspringen, denn sie bilden den Gegenstand einer Abhandlung, welche ich bald die Ebre haben werde der Academie zu überreichen. Der Zweck dieses Briefes ist, Ihnen eine Entdeckung mitzutheilen, welche ich in den heitern Tagen der jüngsten Zeit gemacht habe, und die mir die ganze Beachtung der Physiker zu verdienen scheint.

Herschel, Englefield, Bérard und neuerlich Seebeck haben die Vertheilung der Wärme im Sonnenspectrum mit vieler Sorgfalt studirt. Alle diese Experimentatoren kommen darin überein: 1) dass die Wärme anfängt sich in den violetten Strahlen zu zeigen, und nicht in dem ihnen vorangehenden dunkeln Raum; 2) dass die Temperatur stusenweis zunimmt, bis zu einer gewissen gegen die rothen Strahlen hin liegenden Zone; 3) dass von dieser Zone ab nach dem jenseits der rothen Strahlen liegenden dunkeln Raume hin sich auch noch sehr merkliche Wärme sindet, die aber allmälig abnimmt und in einem gewissen Abstande ganz verschwindet.

Was die genaue Lage der Zone betrisst, wo das Maximum der Wärme stattfindet, so sind darüber die

Meinungen getheilt. Herschel und Englesield setzen sie in den dunkeln Raum, ganz nahe dem Roth; Bérard und andere Physiker aber in das Roth selbst. Die schönen Versuche von Seebeck zeigen, dass diese beiden Meinungen richtig sind, denn der Ort des Maximums der Wärme ändert sich mit der Natur der Substanz, aus welcher das Prisma besteht. Die größte Wärme findet in dem dunkeln Raum statt, sobald das Prisma von Flintglas ist; sie liegt in dem Roth, wenn es von Kronglas ist, und ganz nahe beim Gelb, wenn man ein Wasserprisma anwendet. Lassen wir einstweilen diese Ortsveränderungen bei Seite, und nehmen das vom Kronglas-Prisma gegebene Spectrum.

Zur größeren Bestimmtheit nehmen wir die Kanten des Prismas als horizontal an, den brechenden Winkel nach oben gekehrt, und in einer gewissen Entfernung eine gegen die mittlere Richtung der gebrochenen Strahlen senkrechte Ebene zur Auffangung des Spectrums aufgestellt. So werden wir das Wärme-Maximum im Roth haben, die Farben des Spectrums im oberen, und den dunkeln Wärme-Raum im unteren Theil.

Da die Temperaturen nach beiden Seiten hin vom Roth regelmäßig abnehmen, so ist klar, daß, wenn man von dieser Linie der größten Wärme hinunter geht, man zunächst in dem unteren dunkeln Raum eine horizontale Linie antrifft, deren Temperatur der des Orangen, der ersten Farbe oberhalb des Roths, gleich ist, darauf eine zweite Linie, wo die Temperatur der gleich ist, die in der gelben, oberhalb des Orange liegenden Zone herrscht, und so fort, so daß man in dem unteren Raum sechs Linien oder Zonen bestimmen kann, die isotherm sind mit den sechs Farben oberhalb des Roths. Auf jedes zusammengehörige Paar, d. h. auf jede Farbenzone und seine Isotherme im dunkeln Raum, fallen ähnliche Strahlen von gleicher Beschaffenheit, weil man sie, mit allen bisher gekannten thermometrischen Mitteln gemessen, ge-

nau von gleicher Stärke antrisst. Dennoch sind diese so ähnlich scheinenden Strahlen in ihren Eigenschaften verschieden.

Ich nehme ein Metallgefäs voll Wasser, und unten versehen mit einem hervorspringenden Rahmen, dessen zwei große Seitenössnungen durch sehr dünne und sehr durchsichtige Gläser verschlossen sind. Dadurch habe ich eine Wasserschicht von etwa einer Linie Dicke. Die Reinheit des Wassers und der Gläser, die Ebenheit der Glasslächen und der Parallelismus der Wasserschichten verhindern jede Veränderung der Lichtstrahlen, so dass man die Gegenstände, welche man durch den Rahmen betrachtet, hinsichtlich ihrer Lage, Deutlichkeit und Färbung, in gleichen Verhältnissen erblickt. Der Rahmen hat in Bezug auf das Gesäs eine solche Richtung, dass wenn man dieses dicht am Prisma besestigt, man die gebrochenen Strahlen senkrecht gegen ihre mittlere Richtung aussangen kann.

Hiemit läst sich nun Folgendes beobachten. Man nimmt zunächst die Temperatur der violetten Strahlen mit einem guten Thermoskop, vor und nach ihrem Durchgange durch das Wasser; man wird in beiden Fällen beinahe dasselbe Resultat erhalten*). Die Wärmestrahlen, welche im Violett vorwalten, gehen also ohne merklichen Verlust durch das Wasser. Dagegen zeigt das Thermoscop in der mit dem Violett isothermen Zone, nach dem Durchgang durch das Wasser, keine Temperaturerhöhung. Alle Wärmestrahlen der mit dem Vio-

^{*)} Bei meinen Versuchen bediene ich mich eines Thermo-Multiplicators, dessen Säule aus zwanzig Elementen besteht, und zwar
in gerader Linie liegend, damit man die gesammte VVärme einer jeden VVärmezone des Spectrums auffangen kann; ich erhielt mit dem Galvanometer in dem Abstande von einem Meter
eine Ablenkung von mehreren Graden, selbst in dem Violett,
das eine zwanzig bis dreissig Mal geringere Temperatur als das
Violett besitzt. (S. d. Ann. Bd. XX (96) S. 245.)

lett isothermen Zone werden also vom Wasser aufgefangen. Nehmen wir jetzt die indigfarbene Zone und ihre Isotherme. Man findet auch hier, dass Wärmestrahlen von dieser Farbenzone durch das Wasser gehen, aber nicht sämmtliche, denn das Thermoskop zeigt nach der Zwischensetzung des Rahmens eine etwas geringere Temperatur als zuvor an. Experimentirt man andererseits mit der entsprechenden Isotherme, so gewahrt man, dass alle ihre Strahlen nicht vollständig aufgefangen werden, wie im vorhergebenden Fall, sondern dass eine kleine Menge sich einen Weg durch das Wasser bahnt. Diese Phänomene wiederholen sich auch beim Blau, Grün, Gelb, Orange und ihren isothermen Zonen. Indess wachsen die Wärmemengen, welche in den Farbenzonen aufgefangen und in den dunkeln Zonen durchgelassen werden, proportional mit der jedem Paare eigenthümlichen , Temperatur, nach Maassgabe, als ihre Abstände vom Maximum geringer werden. Beim Roth findet man, dass die Wärmestrahlen beim Durchgange durch das Wasser eine verhältnissmässig grössere Schwächung erleiden, als die jeder anderen Farbenzone.

Man kann diese Thatsachen auch noch auf eine andere Weise ausdrücken, welche den Vorzug hat, dass man dabei nicht den Ort des Maximums genau zu kennen braucht. Die zu den dunkeln Zonen gehörigen Wärmemengen, welche vom Wasser durchgelassen werden, nehmen nämlich zu, so wie man sich dem oberen Theile nähert; sie nehmen also ab, so wie man hinabgeht, genau wie es bei den Wärmestrahlen der Farbenzonen der Fall ist. Selbst das Maximum ist diesem Gesetz der Abnahme nach unten unterworfen, denn sein Verlust ist stärker als der des Orangen, und schwächer als der der ihm unmittelbar folgenden dunkeln Zone. Geht man also vom oberen Ende des Wärmespectrums, wo sich die brechbarsten Strahlen befinden, nach unten, so trifft man in den successiven Zonen, farbigen wie dunkeln, Wär-

mestrahlen, welche die Eigenschaft haben, proportional ihrer Intensität und in wachsender Menge, nach Maaßgabe, wie man sich mehr der untern Gränze nähert, vom Wasser aufgesangen zu werden. Oder mit anderen Worten, die Wärmestrahlen des Sonnenspectrums erleiden beim Durchgange durch Wasser einen desto größeren Verlust, je geringer ihre Brechbarkeit ist. Die ersten Strahlen gehen in großer Menge durch, die letzteren werden sast ganz aufgesangen.

In der folgenden Tasel gebe ich Ihnen die Beobachtungen und die Versuche berechnet in Hundertel.

Zonen des VVärme- spectrums der Sonne.	Grade de multip Vor der Zwisch	atur oder es Thermo- licators. Nach der enstellung Vassers.	Unter- schiede.	Verlüste in Hundertel der ursprünglich. Temperatu- ren.	
Violett	2	2	. 0	0,00	
Indigo	5 _. 9	4,5	0,5	0,10	
Blau	9	8	1	0,11	
Grün	12	10	2	0,17	
Gelb	25	20	5	0,20	
Orange	29	21	· 8	0,27	
Roth	32	20	12	0,37	
Erste dunkle Zone	29	14	15	0,52	
Zweite	25	9	16	0,64	
Dritte	12	3	9	0,75	
Vierte	9	1 7	8	0,88	
Fünfte	5	0,5	4,5	0,90	
Sechste	2	0	2	1,00	

Um die Verlüste in Bezug auf die ursprünglichen Temperaturen zu erhalten, habe ich die Zahlen der dritten Kolumne, d. h. den Unterschied zwischen den correspondirenden Zahlen der beiden ersten Kolumnen, dividirt durch die Zahlen der ersten Kolumne. Auf diese Weise erhält man zwar kein genaues Resultat, da man weiß, dass in dem Thermo-Multiplicator die Tempera-

turen, welche die ablenkenden Kräfte erzeugen, schneller wachsen als die Grade, erstlich weil der Erdmagnetismus die Magnetnadeln mit einer der Ablenkung proportionalen Kraft in die Gleichgewichtslage zurückzuführen trachtet, und zweitens, weil die Wirkung der thermo-elektrischen Ströme auf dieselben Nadeln mit deren Entfernung von der Mittellinie abnimmt; allein bei kleinen Ablenkungen, wie die bei meinen Versuchen, entfernt sich das Verhältnifs der Grade zu den Kräften nicht viel von der Wahrheit.

Ueberdiess ist es leicht sich zu überzeugen, dass bei Bogen von zwanzig bis dreissig Graden, selbst in der Annahme einer sehr merklichen Abweichung, die Natur der wachsenden Progression der Verlüste keineswegs verändert wird.

In der That, nehmen wir an, dass für die ersten 15 Bogengraden ein Grad in der Ablenkung der Nadel durch eine Wärmeeinheit verursacht sey, dass zu einer gleichen Ablenkung in dem Bogen zwischen 15° bis 25° zwei Wärmeeinheiten ersorderlich seyen, dass es zu derselben Wirkung in den Bogen zwischen 25° und 30° drei Wärmeeinheiten bedürse, so wie vier Wärmeeinheiten in dem Bogen zwischen 30° und 32°, und herechnen in diesen Annahmen die Temperaturen der Strahlen vor und nach ihrem Durchgang durch das Wasser, ihre Unterschiede und ihre Verlüste, so erhält man solgende Resultate:

!	Temp	eraturen .		Verluste in
Zone des VVärme- spectrums.	Zwisch	nach der ensetzung Wasaers.	Unter- schiede.	Hundertel der ursprünglich. Temperatur.
Violett	2	2	0	0,00
Indig	5	4,5	0,5	0,10
Blau	err	8	1	0,11
Grün	12	10	2	0,17
Gelb	35	25	10	0,28
Orange	47	27	20	0,42
Roth	58	25	33	0,57
Erste dunkle Zone	47	14	33	0,70
Zweite	35	9	26	0,74
Dritte	12	3	9	0,75
Vierte	9	1	8	0,88
Fünfte	5	0,5	4,5	0,90
Sechste	2	0	2	1,00

Aus dieser Tafel sieht man wohl, dass die Verlüste in den starken Ablenkungen etwas von den vorhergehenden abweichen; allein dass sie dennoch immer vom Violett bis zur letzten dunkeln Zone wachsen, und diess reicht hin, um unsere Behauptung zu rechtfertigen, dass die Strahlen des Wärmespectrums beim Durchgange durch das Wasser einen Verlust erleiden, der zunimmt in dem Maasse, als ihre Brechbarkeit ahnimmt, bis zu dem Grade, dass die brechbarsten Strahlen gänzlich durchgelassen, und die wenigst brechbaren gänzlich ausgesangen werden vom Wasser.

Seebeck's Resultate bestätigen dies Gesetz in einer aussallenden Weise für die letzten Zonen des leuchtenden Theils des Spectrums. Dieser Physiker hat gefunden, wie ich vorhin sagte, dass das Maximum der Wärme bei Anwendung eines Wasserprismas vom Roth in's Gelbe versetzt wird. Die Wärmestrahlen des Roth und des Orange, welche vor der Einsührung in's Wasserprisma in den Sonnenstrahlen vorhanden waren, erleiden also eine verhältnismässig größere Schwächung, als die des Gelb; denn es ist wohl erwiesen, dass wenn die

Verlüste nur proportional wären der Intensität eines jeden Wärmestrahls, die gegenseitigen Verhältnisse der in den einzelnen Farben herrschenden Temperaturen unverändert blieben und das Maximum seinen Ort nicht wechselte.

Erlauben Sie mir mein Herr noch diese beiden Bemerkungen:

Die Lichtstrahlen des Spectrums sind in drei Stükken verschieden von einander, nämlich in der Brechbarkeit, in der Helligkeit oder Intensität, und in der Farbe.
Zwei dieser unterscheidenden Kennzeichen, Brechbarkeit
und Helligkeit, finden sich auch bei den Wärmestrahlen
der Sonne, und sind seit langer Zeit bekannt. Die neue
Eigenschaft, welche ich Ihnen so eben mittheilte, scheint,
mir für den Wärmestoff gewissermaßen das zu seyn
was die Farbe für das Licht ist.

Diese Eigenschaft führt zu der für die Theorie sehr wichtigen Folgerung, dass die Lichtstrahlen, welche die prismatischen Farben ausmachen, ohne merkliche Veränderung ihrer gegenseitigen Intensitätsverhältnisse durch Wasser und andere durchsichtige Mittel gehen. Ganz anders verhält es sich mit den sie begleitenden Wärmestrahlen. Wärme und Licht stammen also von zwei verschiedenen Agentien her; oder, wenn sie von demselben Agens erzeugt werden, können sie wenigstens nur aus zwei wesentlich verschiedenen Abänderungen seiner Daseynsweise ersolgen.

Ich bin u. s. w.

Dole, 5. März 1832.

VVärmespectrum eines Kronglas-Prisma, dessen VVinkel nach oben gekehrt ist; oder Vertheilung der Temperatur in diesem Spectrum, wenn die Strahlen auf eine senkrehte Tasel sallen.

Violett, schwächste Temperatur

Indigo Blau Grün

Temperatur nach unten hin steigend

Gelb Orange	} Te	mperat	tur	nach unten	hin	steigend
Roth :	. W	ärmem	axiı	num .		•
Erste d	unkle	Zone		Isotherme	des	Orange
Zweite	-	• -	_	•	-	Gelb
Dritte	-	•		• •	, 	Grün
Vierte.	•	•	_	•	-	Blau -
Fünfte	7	-		•	-	Indig
Sechste	_	4		. •	-	Violett.

XVII. Apparat zum Filtriren in höherer Temperatur; con K. Marchand in Berlin.

Schon seit längerer Zeit mit Operationen beschäftigt, welche Filtrationen in höherer Temperatur erfordern, empfand ich den Mangel eines Apparates, welcher die schnelle Abkühlung der Flüssigkeit binderte, wodurch Arbeiten, wenn auch nicht gänzlich misslangen, doch bedeutend aufgehalten wurden. Ohne Zweisel haben schon andere Experimentatoren diesen Mangel gefühlt, ohne jedoch demselben so viel Ausmerksamkeit zu schenken, dass sie darauf hätten denken sollen, demselben abzuhelfen. Der Apparat, welchen ich vorschlage, ist sehr einfach, und kann ohne großen Kostenauswand leicht angesertigt werden. — Es ist Taf. V Fig. 16 a ein cylindrisches Gefäss von Messing oder Blech, welches jedoch, um das Rosten zu verhüten, lackirt seyn muss. Es darf dasselbe nur sehr dünn seyn, damit es schnell eine höhere Temperatur annehmen kann. In dem Boden dieses Gefässes befindet sich ein rundes Loch, welches mit einem Korke c genau verschlossen werden kann. Dieser Kork ist durch-

bohrt, so dass der Trichter, dessen man sich beim Filtriren bedienen will, lustdicht hineinpasst. Es versteht sich, dass man zu verschiedenen Triebtern sich auch verschiedener Korke bedienen muss. Um den Trichter g festzustellen und vor dem Umfallen zu schützen, wird an dem Messingstabe d, welcher in der Entlernung von ungefähr einem Zolle von dem Gefässe a an demselben angelöthet ist, der gebogene Arm e angebracht, welcher an d herunter- und herausbewegt werden kann, und vermittelst der Schraube h sestgestellt wird. Die Biegung des Armes e muss so seyn, dass derselbe zu jeder erforderlichen Tiefe hinabgelassen werden kann, ohne dass er auf den Cylinder a aufstösst, oder dass h die oberste Löthung von d berührt. Der Ring k, in welchem der Arm e ausläuft, muss so groß seyn, dass derselbe bei den grössten Trichtern, welche man anzuwenden pslegt, ungesähr bis in die Mitte derselben hinausreicht. Bei kleineren Trichtern würde er natürlich höher hinaufgehen, was jedoch obne nachtheiligen Einklus ist. der andern Seite von a befindet sich eine zweite Messingstange, welche unmittelbar an a angelöthet ist, oben mit einem Häkchen versehen, an welches man ein Thermometer anhängen kann, um stets den Stand der Temperatur beobachten und reguliren zu können. Wenn das Wasser, welches den Trichter umgiebt, erkaltet ist, so wird es durch den Hahn b abgelassen, und es wird neues, heises Wasser hinzugegossen. Man kann auch das absliessende Wasser auf die Weise ersetzen, dass man es aus eidem zweiten Gefäs, in welchem es vermittelst einer Lampe im Kochen erhalten wird, durch einen Hahn hinzustiessen lässt, wobei man den Vortheil hat, dass man das Hinzusliessen dadurch, dass man den Hahn mehr oder weniger öffnet, so einrichten kann, dass sich der Wasserstand in a nicht ändert. Wenn der Apparat gebraucht werden soll, so wird er auf einen Dreisus gesetzt, welcher auch unmittelbar an demselben angebracht werden

kann. Wenn der Apparat die Höhe von 7 bis 8 Zoll, und Breite von 5 bis 6 Zoll besitzt, so genügt er vollkommen. Zu analytischen Untersuchungen, bei welchen man mit nur geringen Quantitäten zu arbeiten pflegt, müßte der Apparat im kleineren Maasstabe ausgeführt werden, wobei jedoch die Ersetzung des Wassers durch das zweite Gefäs vorzuziehen wäre. — Am besten wählt man Trichter, welche ungefähr unter dem Winkel von 60° zusammenlausen und eine ziemlich lange Spitze haben, wie diess auch bei anderen Filtrationen anzurathen ist.

XVIII. Molybdän und Kupfer im Meteoreisen.

Die Königliche Societät der Wissenschaften erhielt unter dem vierten Mai von dem Hrn. Hofrath Stromeyer vorläufige Notiz über ein von demselben kürzlich untersuchtes Meteoreisen, in welchem seiner Analyse zufolge das Eisen außer mit Nickel und Kobalt legirt, welches letztere Metall bekanntlich bereits im Sommer 1816 zuerst von ihm in dem Capschen Meteoreisen aufgefunden worden ist *), noch mit Molybdan und Kupfer verbunden vorkommt. Da diese beiden Metalle bis jetzt in dem Meteoreisen noch nicht wahrgenommen worden sind, so gewährt diese Entdeckung für die nähere Kenntnis dieses merkwürdigen und binsichtlich seines Ursprungs noch so höchst räthselhaften Körpers ein nicht `geringes wissenschaftliches Interesse, welches noch dadurch erhöht wird, dass das erstere dieser Metalle überhaupt auf der Erde nur in sehr geringer Menge, und bis jetzt nur ausschließlich als Schweselmolybdan im Molybdänglanz und als molybdänsaures Blei im Gelb-Bleierz angetroffen worden ist. - Außerdem enthält dieses Me-

^{*)} Diese Ann. Bd 56 S. 191.

teoreisen, wie mehrere andere derselben, auch Schwefeleisen im Minimo in ziemlich bedeutender Menge aufgelöst, daher dasselbe auch nur eine geringe Ductilität besitzt.

Eine genauere Beschreibung und Analyse dieses durch seine Zusammensetzung besonders merkwürdigen Meteoreisens behält sich der Hofrath Stromeyer vor, der Königlichen Societät nächstens vorzulegen. (Götting. Gelehrt. Anzeig. 1832, No. 77.)

XIX. Ueber die Zersetzung, welche das zweite Schwefelsäurehydrat (#S) durch die VVärme erleidet;

con H. Hess in St. Petersburg.

Es ist angegeben worden, wie man es aus diesen Annalen, Bd. II (78) S. 419, ersehen kann, dass Vitriolöl, in einer Retorte längere Zeit erhitzt, wassersreie oder sast ganz wassersreie Säure lieserte. Ich habe Gelegenheit gehabt diese Beobachtung zu prüsen, und theile daher die näheren Umstände mit.

Es wurde Schweselsäure aus einer gläsernen Retorte im Sandbade destillirt. Die Destillation geht nach dieser Methode bekanntlich sehr langsam vor sich; in dem vorliegenden Falle wurde sie aber dadurch bedeutend verzögert, dass die Retorte im Verhältniss zu der Menge der Säure sehr groß, und die Temperatur des Laboratorio kaum +4° war. Auch wurde die Destillation einige Mal unterbrochen. Nachdem ungesähr zwei Drittel der Säure, deren ganze Menge zehn Psund betrug, übergegangen war, bildete sich, als man die Destillation von Neuem vornahm, im Halse der Retorte eine weiße eisige Masse, deren Menge sich eine Zeit lang vermehrte. Als aber

aber die Temperatur des ganzen Apparats merklich zugenommen hatte, fing die weiße Masse an zu schmelzen; sie wurde also aufgehoben.

Diese krystallinische Säure schmolz leicht in der Wärme; beim Abkühlen setzten sich daraus würsliche Krystalle ab. Ein Theil dieser Säure wurde analysirt, das Resultat war: dass sie als Vitriolöl mit einem geringen Zusatz vom ersten Hydrat (HS²) betrachtet werden konnte. Sie wurde in einer Glasröhre eingeschmolzen, und, nachdem die Säure darin wieder krystallisirt war, die Röhre so umgekehrt, dass das anhängende Vitriolöl leicht absließen konnte. Es wurde 0,648 Grm. der so krystallisirten Säure durch Auslösen in Wasser und Niederschlagen mit Chlorbaryum analysirt. Das Resultat war:

Sauerstoffgehalt.

Schwefelsäure Wasser	0,559 . 0,089	0,33 4 0,07 9
	0,648.	•

Man sieht hieraus, dass ein kleiner Zusatz vom ersten Schweselsäurehydrat schon hinreichend ist, um Vitriolöl bei 0° zum Krystallisiren zu bringen. Ein Theil dieser Säure wurde in eine gebogene, an beiden Enden zugeschmolzene Glasröhre einer abermaligen Destillation unterworsen, und diese unterbrochen, als ungefähr die Hälste der Säure übergegangen war. — Das Ende der Glasröhre, welche die neu übergegangene Säure enthielt, wurde abgeschnitten und zugeschmolzen, das Gewicht desselben bestimmt und dann die Säure analysirt. Die Menge der Säure betrug nur 0,1065 Grm. Die Analyse gab:

		Sauerstoff.
Schwefelsäure	0,0976	0,05842
Wasser	0,0089	0,00791
	0,1065.	

Dieses letzte Resultat zeigt deutlich, dass das Destillat weniger Wasser enthielt, als zur Bildung des ersten Hydrats nöthig. Da die Menge der analysisten Substanz klein war, so musste jeder Verlust um desto mehr die Menge des Wassers vermehren.

Die Menge der Säure, die mir übrig blieb, erlaubte nicht mehr, sie einer zweiten Destillation zu unterwersen.

Berichtigungen.

Im Aufsatz des Prof. Hoffmann: Seite 67 Zeile 7 und 13 von unt. statt Cap Boco lies Capo Boco.

- 69 Z. 14 st. oben auf jener l. eben auf jener.

- 71 Z. 9 v. u. st. Nordseite 1. Südseite.

74 Z. 8 v. ob. st. Sambucća l. Sambuga.
74 Z. 8 v. u. st. weißen Laven l. meisten Laven.

- 76 Z. 16 v. u. st. Nicolosia I. Nicolosi.

85 Z. 7 v. u. st. als eine seltene, nur unter diesen Umständen beobachtete Erscheinung l. als eine selten nur unter etc.
 Im Aufsatz des Prof. Liebig:
 Seite 275 Z. 4 statt 1 At. l. 2 At. VVasser.

Zu den Kupfertafeln.

Taf. II. Auf dem Kärtchen st. Cap Boco I. Cap Boco.
Taf. V. Fig. 11 gehört zu einem Aufsatz des Hrn. VV heastone,
der im nächsten Bande mitgetheilt werden wird.
Taf. V. Fig. 14 und 15 siehe S. 508.

n; — Januar 1832.

[1	Wettor.				
Tag.	3 U.	.9 U.	12 U.	3 U.			
1	.W. O.	bedeckt, neblig bedeckt, Reif	bedeckt	bedeckt			
2 3	Ö.	penecut, trest		bedeckt *)			
.4	ŏ.	heiter	heite r	heiter			
5	Š.	w		`			
6	SSO.	bedeckt	bedeckt	bedeckt			
7	· O .		heit er	heiter			
.8	OSO.	- -	bedeckt	bed eck t			
9	SO .			·· ·			
10	SVV.	- -					
			,				
		1 1 Pt.	Lalada 4-5ha	hadaala amiiba			
11	VV.		bedeckt, trübe	bedeckt, regnigt			
12		bedeckt	bedeckt	bedeckt			
13	SO.	hadaale Salinge		bedeckt, Schnee			
14	N. O.	bedeckt	bedeckt	bedeckt			
15 16	1	heiter	heiter	heiter			
17		bedecks	bedeckt	bedeckt			
18	VV.			-			
19	W.	bedeckt, trübe	bedeckt, trübe	bedeckt, trübe			
20	W.	bedeckt	bedeckt	bedeckt			
		•		,			
21	S.	bedeckt, Nebel	heiter, Nebel bedeckt, Nebel	bedeckt, Nebel			
22	SVV.	bedeckt	bedeckt	bedeckt			
23 24	SVV.	Dedeca.					
25	so	heiter	beiter	heiter			
26	SSVV.	vermischt	bedeckt	bedeckt			
27	SO.	bedeckt					
28	N.	bedeckt, Nebel	bedeckt, neblig	bedeckt, neblig			
29	NVV.	bedeckt .	bedeckt	bedeckt			
30	W.		heiter	! `.			
31	W.		bedeckt				
(100-100-100-100-100-100-100-100-100-100	s 10	1					
	20	,					
	31	1		,			
	31	1	1	1			

^{*) 8} Uhr Ab. Feuerkugel.

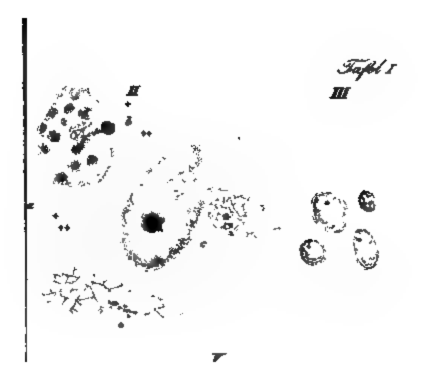
- Februar 1832.

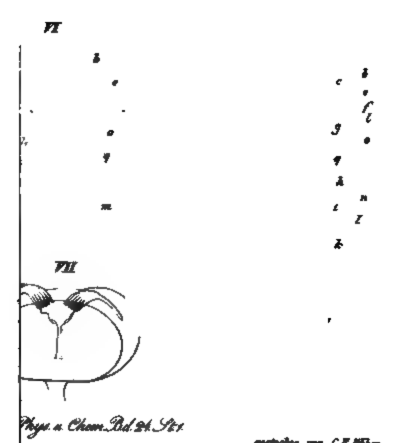
,; 1E		<u>L.</u>	· Wetter				
Tag.	3 U.	9 U.	12 U	3 U.			
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S. S	heiter vermischt heiter bedeekt, neblig bedeckt	heiter vermischt ganz heiter bodeckt regnigt heiter	heiter ganz heiter bedeckt ganz heiter bedeckt vermischt			
11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	NO. O. O. SO. SO. ONO. OSO. SSO.	vermischt heiter	vermischt heiter ganz heiter heiter	vermischt heiter ganz heiter heiter			
21 22 23 24 25 26 27 28 29	O. O. S. W. O. O. O. S.	bedeckt heiser	heiter bedeckt heiter	heiter			
·	_ 1		•				

Wester						
J. · •	9	U! /	12	U: :	; 3 U.	
ز.;	Nebel .		bedeckt	<i>T</i>	neblig heiter	•
n e	Nebel, I				•	
l,	bedeckt, heiter		# ' - 2 : -	.,		
IV.	bed, Nch	its Schn.		١	bedeckt	•
_	vermisch bedeckt		bedeckt	vecniet		
•						
	- ',	2 4	beiter		heiter	
					. '	
•	heiter	·	heiter		heiter	
,		1 . 4 .	· · ·			
•		!	'm'	; .	m. m	
•						
N.	bed., Re					
7. . 7	b e deckt bedeckt		verm., s bedeckt			
7.		😅	• '		bed., Reg., S	chn
7.	bedeckt '	7.01	bod., Re	g.,Sturm	beiter	
7.	-		bedeckt	- "	bedeakt	
/ .					vermischt	
V.		,	heiter		bedeckt	•
•	bedeckt, bedeckt		bedeckt		vermischt bedeckt, H	asal
5 .	heiter		heiter		heiter	, .
D.	1::		1- '-			i
		-	İ	<u> </u>	vermischt	 !
	1	, ' '				•
		: :				
Ī					,	٠

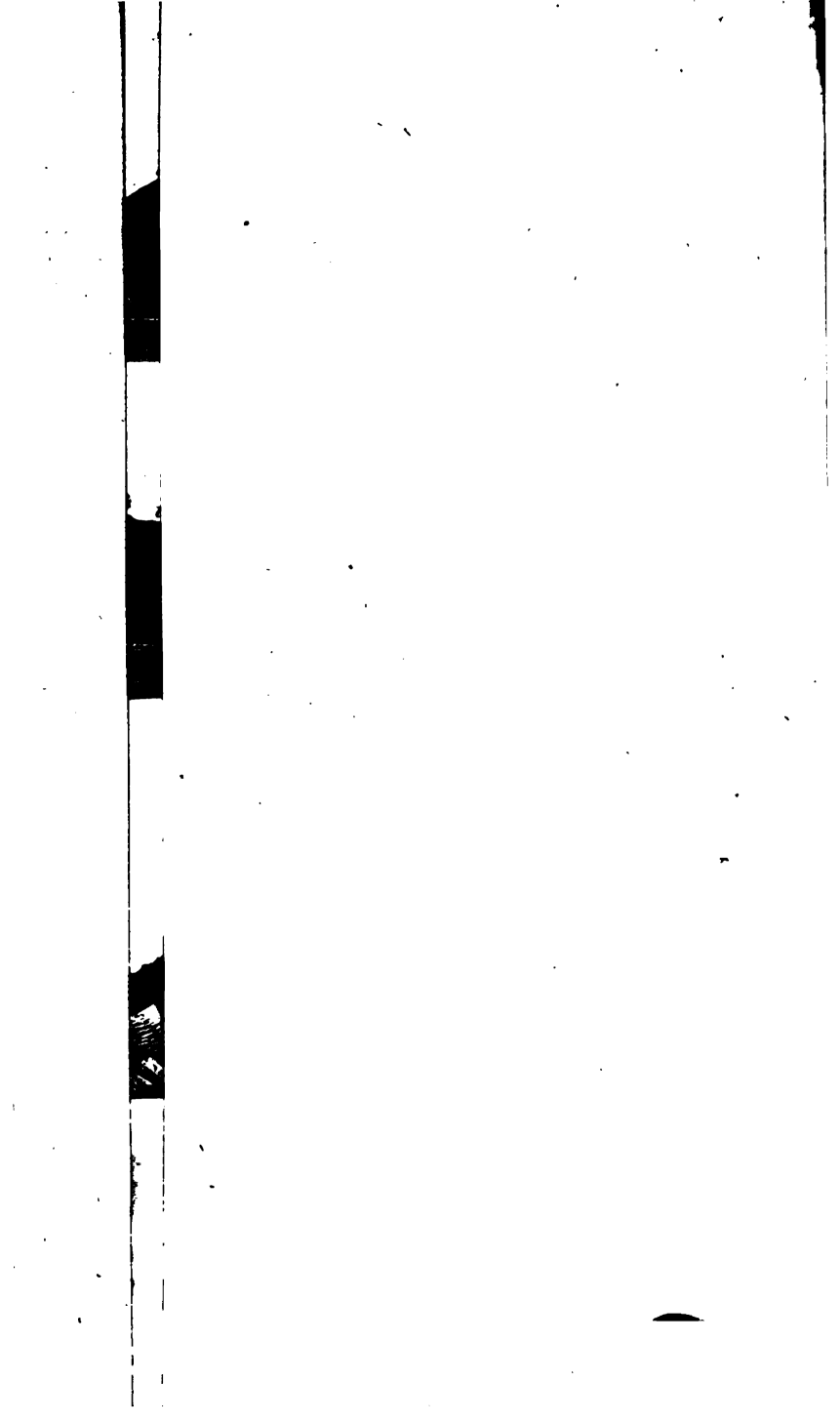
^{*)} Am 15 Abends 7 Uhr Feuerkugel.

••	1	Wettern :	<u> </u>
3. U.	9 U	12, U.	3 U.
5 VV .	vermischt :	heiter	haiter
	heiter		
	bedockt	bedeckt, regnigt	bedeckt, regnigt
IVV.	gans heiter	gane heiter	gauz heiter
	bedockt	bedeckt	vermischt
N	heiter		heiter
NO.	- •	gana heiter	ganz heiter
NO.	ganz, heiten,	haiter	heiter
NO.	vermischt	-, -, -	
0.	heiter	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	; · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•		1	
	1		3
0.	vermischt		bodeckt
0.	bedeckt , ,		heiter
0.	ganz heiter	ganz helter.	ganz heiter
0,		} (- ' , + }	-·· •
O.		**** *** **	1
8 .		i-	ganz heiter
0.	1		• -,.: -;
Θ. •		- •	. 7. "
SO.		(11h D)	.:20
NVV.	vermischt;	verm (11h Reg.)	aciusieur :
NVV.	bedeckt	breekt	bedeckt, regnigt
NW.		vermischt.	heiter
NVV.	heiter '	lieiter	
NO.	ganz heiter	ganz heiter,	ganz heiter
DNO.	heiter		heiter
N.	vermischt	bedeckt	wermischt.
N.	heiter	heiter ,	heiter
NVV.	vermischt	vermischt;	vermischt
O.	heiter.	}-·, -	-
\$Q .	bedeckt	bedeckt .	bedeckt
10	1		
20	1		
30			, ,
30	j . -	,	,
	•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•



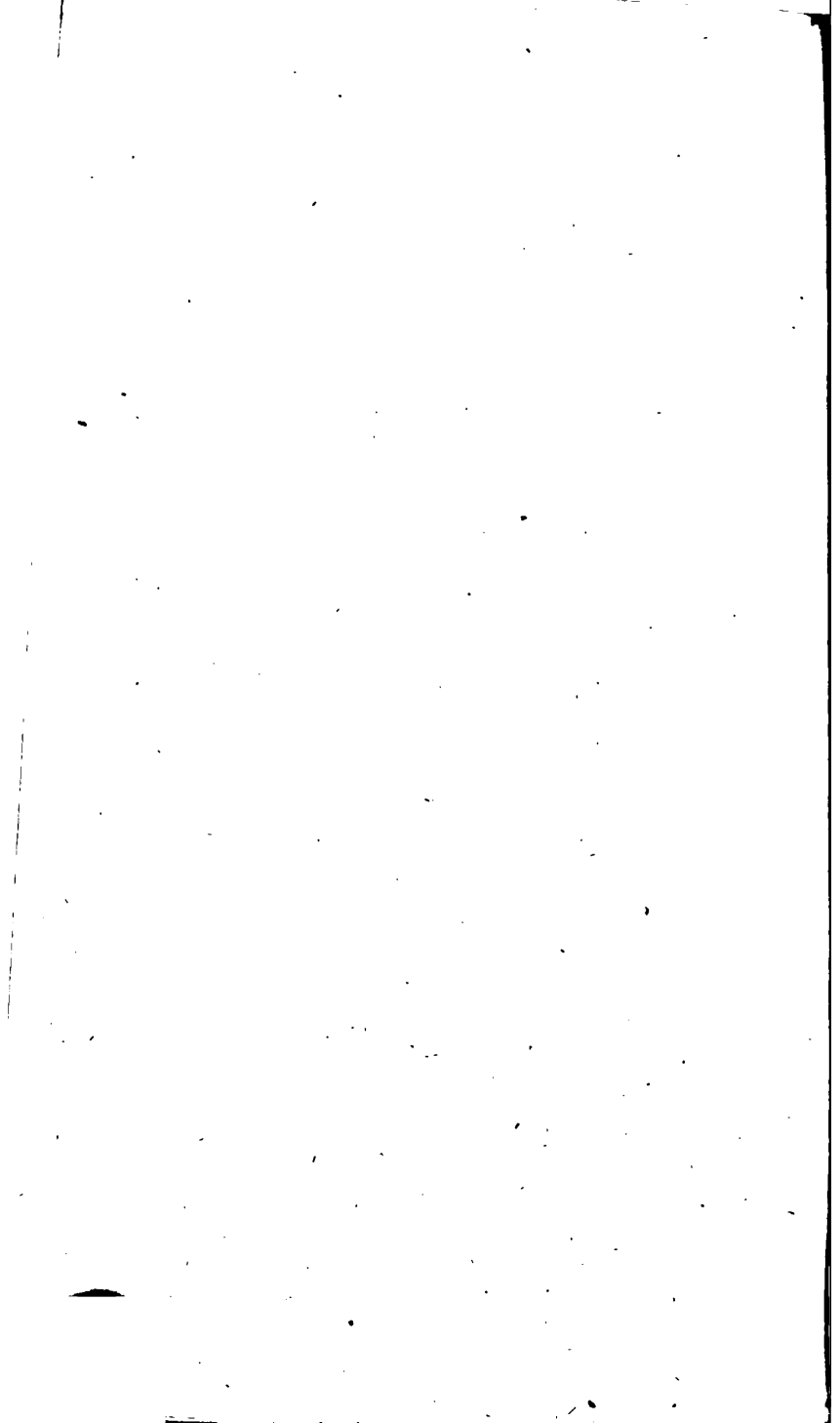


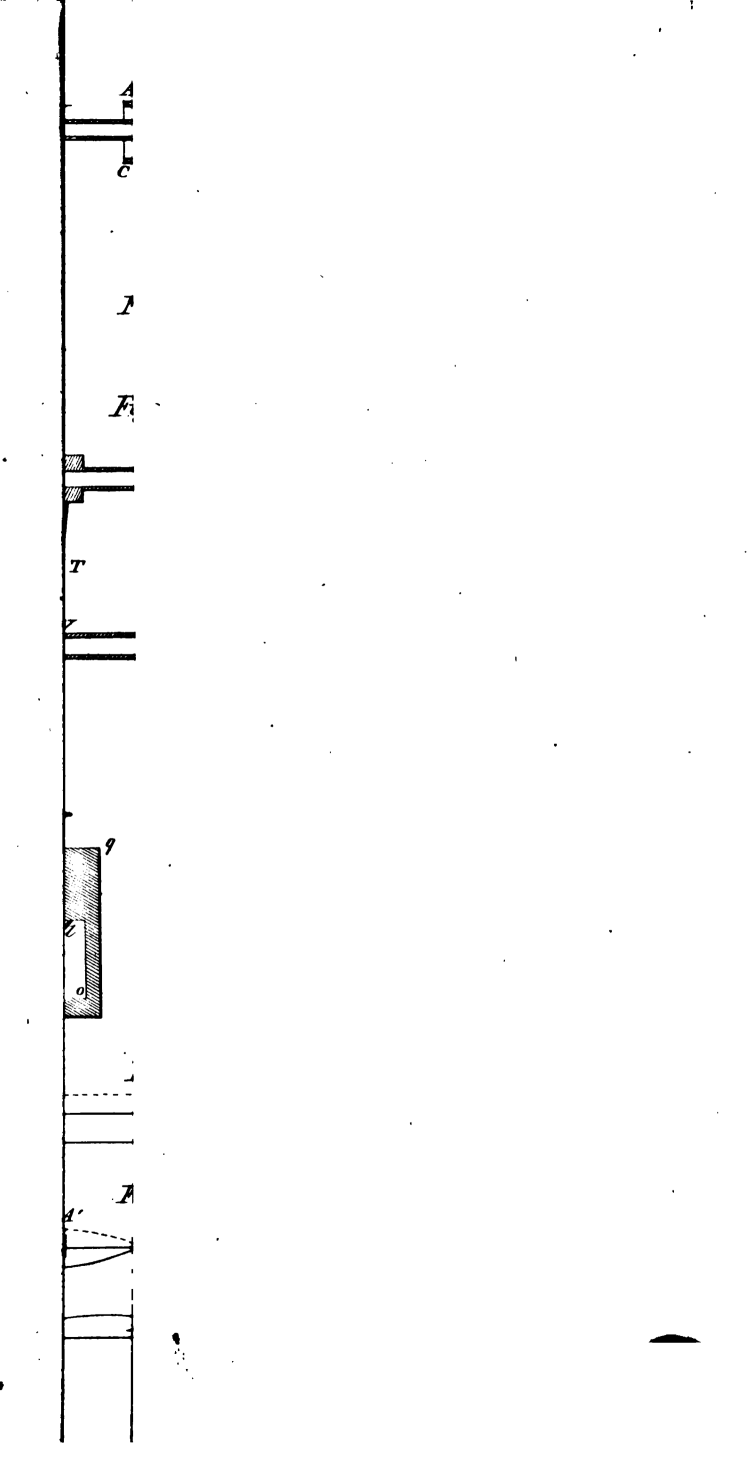
· . • -· . ,

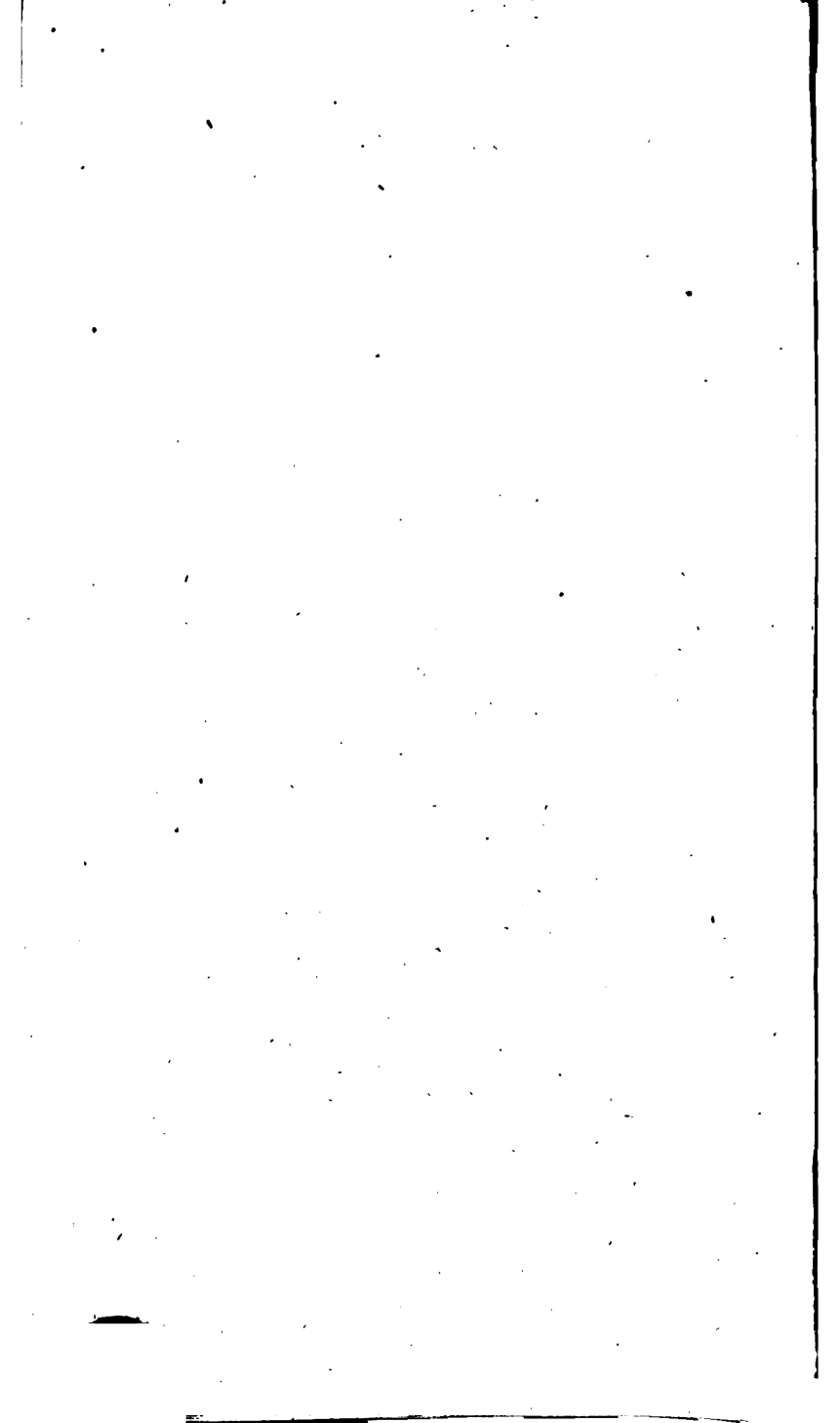


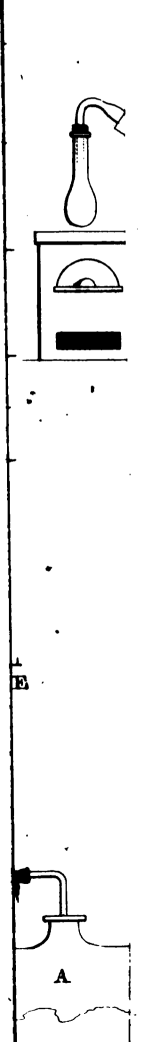




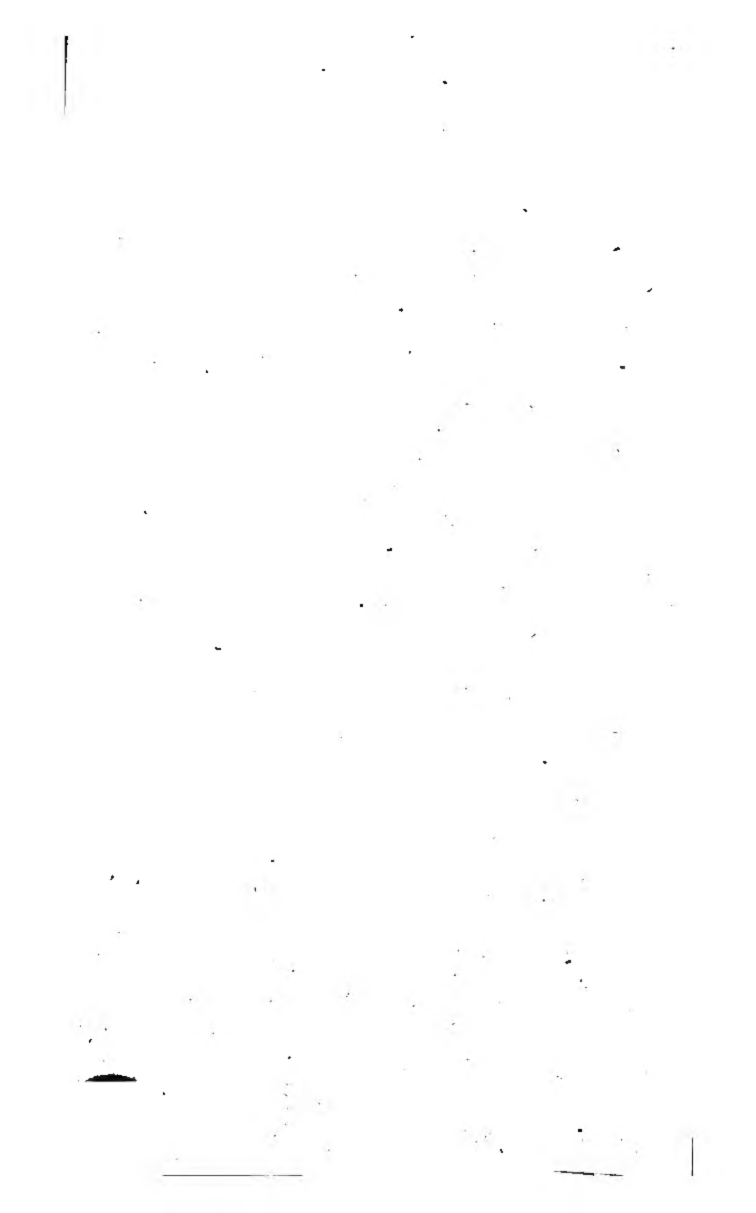


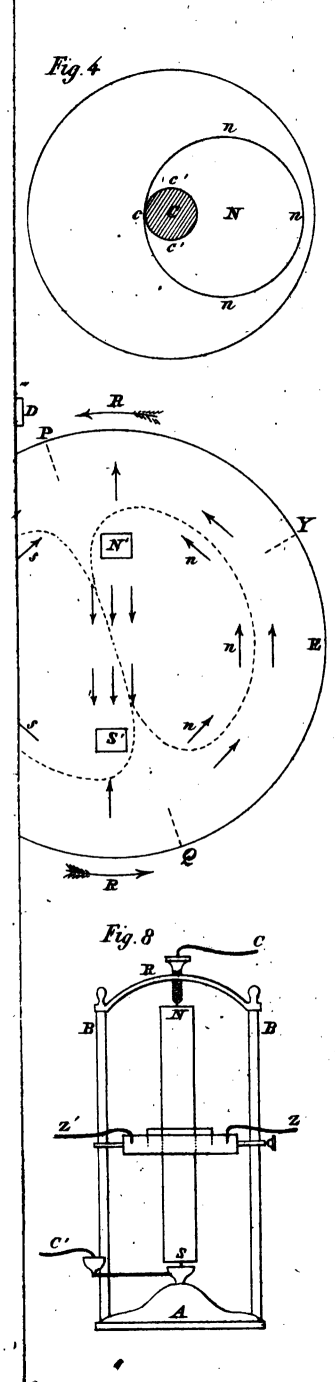






•





Yt